(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-26337 (P2000 - 26337A)

(43)公開日 平成12年1月25日(2000.1.25)

(51) Int CL'	微別記号	F I	テーマコート゚(参考)
CO7C 15/62		C 0 7.C 15/62	
43/257		43/257	С
211/50	•	211/50	
C 0 7 D 215/12		C 0 7 D 215/12	
219/02		219/02	-
	審查請求	未請求 苗求項の数13 OL	, (全 48 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顏平11124971	(71)出題人 000003067	
		ティーディー	ーケイ株式会社
(22)出顧日	平成11年4月30日(1999.4.30)	東京都中央	区日本積1丁目13番1号
		(72)発明者 藤田 徽司	
(31)優先権主張番号	特願平10-137505	東京都中央	区日本橋一丁目13番1号 ティ
(32) 優先日	平成10年5月1日(1998.5.1)	ーディーケー	(株式会社内
(33) 優先相主張国	日本(JP)	(72)発明者 井上 鉄町	
		東京都中央	区日本橋一丁目13番1号 ティ
		ーディーケー	(株式会社内
		(72)発明者 青谷 淳司	

(54) 【発明の名称】 有機EL素子用化合物および有機EL素子

(57)【要約】

【課題】 十分な輝度の発光、特に長波長における発光 が得られ、かつ良好な発光性能が長期にわたって持続す る耐久性に優れた有機EL素子用化合物および有機EL 索子を提供する。

【解決手段】 下記式(1)で示される基本骨格を有す る有機EL素子用化合物およびこれを用いた有機EL索 子とした。

【化55】

(上記式 (I) 中、 R^1 , R^2 , R^3 および R^4 はそれ ぞれ置換または非置換のアリール基またはアルケニル基 を表す。 R^5 、 R^6 、 R^7 および R^8 はそれぞれ水素を 表す。また、 $R^1 \sim R^4$ のうち、少なくとも 2 個以上 が、2環以上か、もしくはアリール基、アミノ基、アル ケニル基、アリーロキシ基および複素環基を置換基とし て有するアリール基であるか、アルケニル基である。ま た、2個以上の置換基が単環のアリール基であるときに はさらに置換基を有する。また、置換基がアミノ基であ るとき、 R^1 , R^2 , R^3 および R^4 の少なくとも2個 以上が置換または非置換のアリール基を置換基として有 する。)

ーディーケイ株式会社内

弁理士 石井 陽一

(74)代理人 100082865

東京都中央区日本橋一丁目13番1号 ティ

(2)

特開2000-26337 (P2000-26337A)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記式 (I) で示される基本骨格を有する有機EL案子用化合物。

【化1】

(上記式(I)中、 R^1 , R^2 , R^3 および R^4 はそれぞれ置換または非置換のアリール基またはアルケニル基を表す。 R^5 , R^6 , R^7 および R^8 はそれぞれ水索を表す。また、 R^1 $\sim R^4$ のうち、少なくとも2個以上が、2環以上か、もしくはアリール基、アミノ基、アルケニル基、アリーロキシ基および複素環基を置換基として有するアリール基であるか、アルケニル基である。また、2個以上の置換基が単環のアリール基であるときにはさらに置換基を有する。また、置換基がアミノ基であるとき、 R^1 , R^2 , R^3 および R^4 の少なくとも2個以上が置換または非置換のアリール基を置換基として有する。)

【請求項2】 前記化合物は、下記式 (II) で表される 基本骨格を有する請求項1の有機EL素子用化合物。 【化2】

(上記式 (II) 中、R¹¹~R¹⁵、R²¹~R²⁵、R³¹~R 35およびR⁴¹~R⁴⁵の群中のそれぞれは、水素または置換もしくは非置換のアルキル基、アリール基、アミノ基、複素環基もしくはフェノキシ基である。また、これらのうちの少なくとも2群中には置換または非置換基のアリール基、ヘテロ環基またはアリーロキシ基を置換基として有するか、あるいはこれらの全てが水素である場合には、R¹¹~R¹⁵、R²¹~R²⁵、R³¹~R³⁵およびR 41~R⁴⁵の各群中において、これらの2個以上が縮合環を形成している。)

【請求項3】 前配化合物は、下配式 (III) で表される基本骨格を有する請求項1の有機EL案子用化合物。 【化3】

(上記式 (III) 中、Xは R^1 , R^2 , R^3 および R^4 の置換基と同様の置換基を表し、iは $0\sim20$ の整数を表す。)

【請求項4】 ホール注入電極と、電子注入電極と、これらの電極間に少なくとも発光層を含有する有機層を有し、

前記発光層は、請求項1~3のいずれかの化合物を含有する有機EL案子。

【請求項5】 前記発光層は、さらに電子注入輸送性化 ・ 合物および/またはホール注入輸送性化合物を含有する 請求項4の有機EL素子。

【請求項6】 前配発光層は、2種以上の化合物を含有している請求項4~5のいずれかの有機EL素子。

【請求項7】 前記発光層は、ドーパントを2種以上含有し、かつこれらドーパントの総含有量がホスト物質に対して30%wt以下である請求項4または6の有機EL素子。

【請求項8】 前記発光層に含有される請求項1の化合物の総含有量は、ホスト物質に対して30% 対以下である請求項4~7のいずれかの有機EL 索子。

【請求項9】 前配発光層は、それぞれキャリアトラップ性が異なる化合物を2種以上含有する請求項7または8の有機EL素子。

【請求項10】 前配発光層は、少なくともホールトラップ性を有する化合物と電子トラップ性を有する化合物とを含有する簡求項7~9のいずれかの有機EL案子。

【請求項11】 前配発光層を2層以上有し、各発光層 に含有されているドーパントは、それぞれキャリアトラ ップ性が異なっている請求項4~10のいずれかの有機 EL案子。

【請求項12】 前配発光層を2層以上有し、これらの発光層の少なくとも1層にはホールトラップ性のドーバントを有し、他の少なくとも1層には電子トラップ性のドーパントを有する請求項4~11のいずれかの有機EL素子。

【請求項13】 ホール注入電極と、電子注入電極と、 これらの電極間に少なくとも発光層を含有する有機層を 有し、

前配発光層は、それぞれキャリアトラップ性の異なる2 50 種以上の下記式 (IV) で示される基本骨格を有する有機 (3)

特開2000-26337(P2000-26337A)

3

EL素子用化合物を含有する有機EL素子。 【化4】

(上記式 (IV) 中、R101 , R102 , R103 およびR 104 はそれぞれ水索、あるいは質換または非置換のアリ 10 ール基またはアルケニル基を表す (但し水素が3 個以上となることはない)。R105 , R106 , R107 およびR 108 はそれぞれ水索または置換もしくは非置換のアリール基およびアルケニル基のいずれかを表す。また、R 101 ~R104 のうちの少なくとも2 個以上が2環以上のアリール基であるか、アルケニル基であるか、アルキル基、アリール基、アミノ基、アルケニル基、アリーロキシ基または複案環基を置換基として有する。)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、有機EL(電界発光)素子に関し、詳しくは、有機化合物からなる薄膜に電界を印加して光を放出する素子に用いられる化合物に関する。

[0002]

【従来の技術】有機EL案子は、蛍光性有機化合物を含む薄膜を、電子注入電極とホール注入電極とで挟んだ構成を有し、前記薄膜に電子およびホールを注入して再結合させることにより励起子(エキシトン)を生成させ、このエキシトンが失活する際の光の放出(蛍光・燐光)を利用して発光する素子である。

【0003】有機EL素子の特徴は、10V前後の電圧で数100から数1000cd/m²ときわめて高い輝度の面発光が可能であり、また蛍光物質の種類を選択することにより青色から赤色までの発光が可能なことである。

【0004】有機EL索子の任意の発光色を得るための手法としてドーピング法があり、アントラセン結晶中に微量のテトラセンをドープすることで発光色を育色から緑色に変化させた報告(Jpn. J. Appl. Phys., 10,527(1971))がある。また積層構造を有する有機薄膜EL素子においては、発光機能を有するホスト物質に、その発光に応答しホスト物質とは異なる発光を放出する蛍光色素をドーパントとして微量混入させて発光層を形成し、緑色から橙~赤色へ発光色を変化させた報告(特開昭63-264692号公報)がなされている。

【0005】 黄~赤色の長波長発光に関しては、発光材料あるいはドーパント材料として、赤色発振を行うレーザー色素(EPO281381号)、エキサイブレックス発光を示す化合物(特開平2-255788号公

報)、ペリレン化合物(特開平3-791号公報)、クマリン化合物(特開平3-792号公報)、ジシアノメチレン系化合物(特開平3-162481号公報)、チオキサンテン化合物(特開平3-177486号公報)、共役系高分子と電子輸送性化合物の混合物(特開平6-73374号公報)、スクアリリウム化合物(特開平6-93257号公報)、オキサジアゾール系化合物(特開平6-136359号公報)、オキシネイト誘導体(特開平6-145146号公報)がある。

【0006】他の発光材料として縮合多環芳香族化合物 (特開平5-32966号公報、特開平5-21433 4号公報)も開示されている。またドーパント材料としても種々の縮合多環芳香族化合物(特開平5-2588 59号公報)が提案されている。

【0007】しかし、いずれの発光においても、特に長波長において十分な輝度や安定な発光性能は得られておらず、更なる輝度の向上あるいは耐久性の向上が望まれている。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、十分な輝度の発光、特に長波長における発光が得られ、かつ良好な発光性能が長期にわたって持続する耐久性に優れた有機EL素子用化合物および有機EL素子を提供することである。

[0009]

【課題を解決するための手段】上記目的は、以下の構成 により達成される。

(1) 下記式 (I) で示される基本骨格を有する有機 EL素子用化合物。

[0010]

【化5】

【0011】(上記式(I)中、 R^1 , R^2 , R^3 および R^4 はそれぞれ置換または非置換のアリール基またはアルケニル基を表す。 R^5 , R^6 , R^7 および R^8 はそれぞれ水素を表す。また、 R^1 $\sim R^4$ のうち、少なくとも2個以上が、2環以上か、もしくはアリール基、アミノ基、アルケニル基、アリーロキシ基および複素環基を置換基として有するアリール基であるか、アルケニル基である。また、2個以上の置換基が単環のアリール基であるときにはさらに置換基を有する。また、置換基がアミノ基であるとき、 R^1 , R^2 , R^3 および R^4 の少なくとも2個以上が置換または非置換のアリール基を置換基として有する。)

(4)

(2) 前記化合物は、下記式 (II) で表される基本骨格を有する上記 (1) の有機 E L 素子用化合物。

[0012]

【化6】

【0013】(上記式 (II) 中、R¹¹~R¹⁵、R²¹~R²⁵、R³¹~R³⁵およびR⁴¹~R⁴⁵の群中のそれぞれは、水素または置換もしくは非置換のアルキル基、アリール基、アミノ基、複素環基もしくはフェノキシ基である。また、これらのうちの少なくとも2群中には置換または非置換基のアリール基、ヘテロ環基またはアリーロキシ 20 基を置換基として有するか、あるいはこれらの全てが水素である場合には、R¹¹~R¹⁵、R²¹~R²⁵、R³¹~R³⁵およびR⁴¹~R⁴⁵の各群中において、これらの2個以上が縮合環を形成している。)

(3) 前記化合物は、下記式 (III) で表される基本 骨格を有する上記 (1) の有機 E L 素子用化合物。

[0014]

【化7】

【0015】(上記式(III) 中、XはR¹, R², R 3 およびR⁴ の置換基と同様の置換基を表し、i は0~ 40 20の整数を表す。)

- (4) ホール注入電極と、電子注入電極と、これらの電極間に少なくとも発光層を含有する有機層を有し、前配発光層は、上記(1)~(3)のいずれかの化合物を含有する有機EL素子。(5) 前配発光層は、さらに電子注入輸送性化合物および/またはホール注入輸送性化合物を含有する上記(4)の有機EL素子。
- (6) 前記発光層は、2種以上の化合物を含有している上記(4)~(5)のいずれかの有機EL素子。
- (7) 前記発光層は、ドーパントを2種以上含有し、

かつこれらドーパントの総含有量がホスト物質に対して30%vt以下である上記(4)または(6)の有機EL素子。

- (8) 前記発光層に含有される上記(1)の化合物の 総含有量は、ホスト物質に対して30%wt以下である上 記(4)~(7)のいずれかの有機EL索子。
- (9) 前記発光層は、それぞれキャリアトラップ性が 異なる化合物を2種以上含有する上記 (7) または (8) の有機 E L 素子。
- (10) 前記発光層は、少なくともホールトラップ性を有する化合物と電子トラップ性を有する化合物とを含有する上記(7)~(9)のいずれかの有機EL素子。
- (11) 前配発光層を2層以上有し、各発光層に含有されているドーパントは、それぞれキャリアトラップ性が異なっている上記(4)~(10)のいずれかの有機EL索子。
- (12) 前記発光層を2層以上有し、これらの発光層の少なくとも1層にはホールトラップ性のドーパントを有し、他の少なくとも1層には電子トラップ性のドーパントを有する上記(4)~(11)のいずれかの有機EL素子。
- (13) ホール注入電極と、電子注入電極と、これらの電極間に少なくとも発光層を含有する有機層を有し、前記発光層は、それぞれキャリアトラップ性の異なる2種以上の下記式(IV)で示される基本骨格を有する有機EL素子用化合物を含有する有機EL素子。

[0016]

【化8】

【0017】(上記式(IV)中、R¹⁰¹, R¹⁰², R 103 およびR¹⁰⁴ はそれぞれ水素、あるいは置換または 非置換のアリール基またはアルケニル基を表す(但し水 素が3個以上となることはない)。R¹⁰⁵, R¹⁰⁶, R 107 およびR¹⁰⁸ はそれぞれ水索または置換もしくは非 置換のアリール基およびアルケニル基のいずれかを表 す。また、R¹⁰¹ ~R¹⁰⁴ のうちの少なくとも2個以上 が2環以上のアリール基であるか、アルケニル基である か、アルキル基、アリール基、アミノ基、アルケニル 基、アリーロキシ基または複素環基を置換基として有す る。)

[0018]

【発明の実施の形態】本発明の化合物は、下記式 (I) で表される基本骨格を有する。

[0019]

~ 【化9】

【0020】発光層に式(1)で表される化合物を含有させることにより、特に長波長域に極大発光波長をもつ有機EL素子が得られる。特に、式(I)の化合物は、発光層において、それ自体で発光機能を有するホスト物質のドーパントとして、あるいは電子注入輸送性化合物と正孔注入輸送性化合物とで形成された発光機能を有する混合層のドーパントとして使用することによって、寄一赤色の発光、特に長波長発光が可能であり、しかも十分な輝度が得られ、発光性能が持続する。

【0021】式(I)中、 R^1 , R^2 , R^3 および R^4 はそれぞれ置換または非置換のアリール基またはアルケニル基を表す。 R^5 , R^6 , R^7 および R^8 はそれぞれ水素を表す。また、 $R^1 \sim R^4$ のうち、少なくとも2個以上が、2環以上か、もしくはアルキル基、アリール基、アミノ基、アルケニル基、アリーロキシ基および複素環基を置換基として有するアリール基であるか、アルケニル基である。また、2個以上の置換基が単環のアリール基であるときにはさらに置換基を有する。また、置換基がアミノ基であるとき、 R^1 , R^2 , R^3 および R^4 の少なくとも2個以上が置換または非置換のアリール基を置換基として有する。

【0022】R¹ ~R⁴ で表されるアリール基としては、単環もしくは多環のものであって良く、縮合環や環集合も含まれる。総炭素数は、6~30のものが好ましく、置換基を有していても良い。アリール基が単環である場合、好ましくは3個以上がアリール基により置換されていて、さらに、これらがアリール基を置換基として有することが好ましい。

【0023】 $R^1 \sim R^4$ で表されるアルケニル基としては、少なくとも置換基の1つにフェニル基を有する(1ー、および2ー)フェニルアルケニル基、(1,2ー、および2、2ー)ジフェニルアルケニル基、(1,2,2ー)トリフェニルアルケニル基等が好ましいが、非置換のものであっても良い。

【0024】R¹ ~R⁴ が置換基を有する場合、これらの置換基のうちの少なくとも2つがアリール基、アミノ基、複素環基、アルケニル基およびアリーロキシ基のいずれかであることが好ましい。アリール基、アミノ基、複素環基およびアルケニル基については上記R¹ ~R⁴と同様である。

【0025】R¹ ~R⁴ に置換するアリール基としては、好ましくはフェニル基、(o-, m-, p-) トリル基、ピレニル基、ペリレニル基、コロネニル基、(1 - 、および2-) ナフチル基、アントリル基、(o-,

(5)

mー, pー) ピフェニリル基、ターフェニル基、フェナ ントリル基等である。

【0026】R¹ ~R⁴ に置換するアミノ基としては、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、アラルキルアミノ基等いずれでも良い。これらは、総炭素数1~6の脂肪族、および/または1~4環の芳香族炭素環を有することが好ましい。具体的には、ジメチルアミノ基、ジェチルアミノ基、ジブチルアミノ基、ジフェニルアミノ基、ジトリルアミノ基、ビスジフェニリルアミノ基、ビスナフチルアミノ基等が挙げられる。

【0027】R¹ ~R⁴ に置換する複素環基としては、 ヘテロ原子としてO、N、Sを含有する5員または6員 環の芳香族複素環基、および炭素数2~20の縮合多環 芳香複素環基等が挙げられる。

【0028】芳香族複案環基および縮合多環芳香複素環 基としては、例えばチエニル基、フリル基、ピロリル 基、ピリジル基、キノリル基、キノキサリル基等が挙げ ちれる。

【0029】 $R^1 \sim R^4$ の置換基となるアリーロキシ基としては、総炭素数 $6 \sim 18$ のアリール基を有するものが好ましく、具体的には (o-, m-, p-) フェノキシ基等である。

【0030】これら置換基の2種以上が縮合環を形成していてもよい。また、さらに置換されていても良く、その場合の好ましい置換基としては上記と同様である。

【0031】 R^1 \sim R^4 が置換基を有する場合、少なくともその2種以上が上記置換基を有することが好ましい。その置換位置としては特に限定されるものではなく、メタ、パラ、オルト位のいずれでも良い。また、 R^1 E^4 E^2 E^3 はそれぞれ同じものであることが好ましいが異なっていてもよい。また、好ましくは、上記置換基がアリール基である場合、さらに置換されていることが好ましい。

【0032】 R^5 , R^6 , R^7 および R^8 は、それぞれ 水索を表す。

【0033】また、本発明の有機EL案子用化合物はさらに下記の式(II)で表される基本骨格を有するものが好ましい。

[0034]

40 【化10】

(6)

9

【0035】上記式 (II) 中、R¹¹~R¹⁵、R²¹~R²⁵、R³¹~R³⁵およびR⁴¹~R⁴⁵の群中のそれぞれは、水索または置換もしくは非置換のアルキル基、アリール基、アミノ基、複索療基もしくはフェノキシ基である。また、これらのうちの少なくとも2群中には置換または非置換基のアリール基、ヘテロ環基またはアリーロキシ基を置換基として有するか、あるいはこれらの全てが水索である場合には、R¹¹~R¹⁵、R²¹~R²⁵、R³¹~R³⁵およびR⁴¹~R⁴⁵の各群中において、これらの2個以上が縮合環を形成している。

【0036】アリール基、アミノ基、複案環基およびアリーロキシ基の好ましい態様としては上記 $R^1\sim R^4$ と同様である。また。 $R^{11}\sim R^{15}$ 、 $R^{21}\sim R^{25}$ 、 $R^{31}\sim R^{35}$ および $R^{41}\sim R^{45}$ は、それぞれ同じであることが好ましいが異なっていてもよい。

【0037】R¹¹~R¹⁵、R²¹~R²⁵、R³¹~R³⁵およびR⁴¹~R⁴⁵の置換基となるアミノ基としては、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、アラルキルアミノ基等いずれでも良い。これらは、総炭素数 1~6 の脂肪族、および/または1~4 環の芳香族炭素環を有することが好ましい。具体的には、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジブチルアミノ基、ジブチルアミノ基、ジフェニルアミノ基、ジトリルアミノ基、ビスビフェニリルアミノ基等が挙げられる。

【0038】形成される縮合環としては、例えばインデン、ナフタレン、アントラセン、フェナントレン、キノリン、isoキノリン、キノクサリン、フェナジン、ア*

*クリジン、インドール、カルパゾール、フェノキサジン、フェノチアジン、ベンゾチアゾール、ベンゾチオフェン、ベンゾフラン、アクリドン、ベンズイミダゾール、クマリン、フラボン等を挙げることができる。

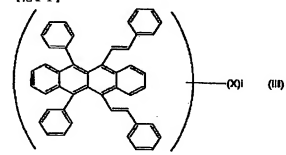
10

【0039】本発明の化合物は、さらに下記の基本骨格を有していてもよい。

[0040]

【化11】

10



【0041】上記式 (III) 中、Xは R^1 , R^2 , R^3 および R^4 の置換基と同様の置換基を表し、iは $0\sim2$ 0、好ましくは $0\sim1$ 0、より好ましくは $2\sim1$ 0、さらには $2\sim4$ の整数を表す。

【0042】本発明の特に好ましい化合物の具体例を以下の表 $1\sim33$ に示す。但し、各置換基 $R^1\sim R^8$ を $R^{10}\sim R^{80}$ として表した。

[0043]

【表1】

秋1			置換基					
化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	R ^{SC}	R ⁴⁰	R ⁵⁰	R ⁶⁰	R ⁷⁰	R ⁸⁰
I-4	-⊘	00	-80	<>>	н.	н	н	н
I-5	-⊘		000	\(\)	н	н	н	н
⊦7	-⊘	40	-00	-🖎	н	н	н	н.
I-8	-⊘	200		- O	н	н	н	н
l-10	-⊘	300	2000	-	н .	Н	н	н
L11	-(3)	00	00	-	н	н	н	н
l-14	-(3)	-O-O	-0-0	-63	н	н	D	u

特開2000-26337 (P2000-26337A)

(7)

	11					12		
表 2			置换基					
化合物 No.	R ¹⁰	H ₃₀	K₂o	R ⁴⁰	R ⁵⁰	.R ⁶⁰	H ₂₀	R ⁸⁰
F17			00	-05	н	н	н	н
F18	-0	Q- Q	0-0	-Q5	н	н	н	н
I-20		00	00	-Q	н	н	н	н
F21		300	0-0	0	н .	н	н	н
l-23	-Q	4	-Q	-Q	н	H	н	н
1-24		000		- ©	н	н	н	н

【0045】 表3			* * {} 置换基	₹3]				
化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	R ⁸⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	Heo	R ⁷⁰	R ⁸⁰
I-2 6	-0	320	300	₹	н	н	н	н
H27	-0	000	-O-C	-0	н	н	н	н
1-30		-08	-08	-Q	н	н	Н	н

[0046]

(8)

ţ	O	o	4	7	1
ı,	v	v	7	•	

* *【表5】

-			•	•				
表 5			置换基					
化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	R ⁸⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	H ₆₀	R ⁷⁰	R ⁸⁰
I-4 1	-0-0		æ e	00	Н	н	н	н
I-42	-0-0	300	300	-0-0	Н	н	н	н
1-43		00	00	O-O -	н	н	н	н
1-44	-0-0	-00	-00	-0-0	н	н	н	н
I -4 5	00	COLD I	000	-O-O	н		н	н
I-46	00	~8	-0-8	O -O	н	н	н	н
I-47	00	-Q	-Q	00	н	н	н	н
I-48	00	S.	of the second	00	н	н	н	н

[0048]

(9)

	15					16		
表 6			置换基					
化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	R ³⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	R ⁶⁰	R ⁷⁰	R ⁸⁹
I-49	-	-O-O-O-		-	н	н	н	н
l-52	-	-0-6	-0-8	-(3)	н	н	H	н
I- 55	-	80	-0- 8	- ©	н	н	н	н
I-61		000	-0-00		H	н	н	н
1-64		-O-G	-0-8	₽	н	н	н.	н
I-67		~\{\bar{\}}	8		н	.	н	н

[0049]

20【表7】

表7			置换基					
化合物 No.	R ¹⁰	Fl ²⁰	R ³⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	R ⁵⁰	R ⁷⁰	R ⁸⁰
1-73	-0-0	-O-C-	000	-0-0	н	Н	Н	н
I-74	-0-0	8	8	-0-0	н	н	н	н
I-76	0-0	8	8	0-0	н	н	н	н
I-76	-0-0	-O-G	-0-6	O-O	н	н	н	н
I-77 ·	-O-O			-O-O	н	н	н	н
1-78	-O-O		de la companya della companya della companya de la companya della	-O-O	н	н	н	н
I-79 	-0-0	- 0-{}	- 0 -8	-O-O	н	н	н	н

(10)

17 18 表8 R²⁰ R¹⁰ R⁴⁰ 化合物 No. R⁶⁰ 1-80 I-81 H82 I-83 1-84

【0051】 表9

*	*	【表9	1

化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	R ³⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	FI ⁶⁰	R ⁷⁰	R80
I-90	-₺	-8-0	-8-0	-	Н	Н	н	н.
l-105		80	8-0		н	н	н	н

[0052]

【表10】

(11)

	19					20		
表10			置换基					
化合物 No.	R ¹⁰	H ²⁰	H ^{SO}	R ⁴⁰	R ⁵⁰	H ₆₀	H ⁷⁰	R ⁸⁰
1-115	\bigcirc	-0	-0	00	н	н	н	Н
I-116	O-O	8	8	O-O	н	н	н	н
F117	00	45	4	-O-O). H	н	н	н
l-118	-0-0	P	-Ch	0-0	н	н	н	н
I-1 19	-O-O	Q-Q	₽	-Q-Q	н	H	н	н
1-120	-O-O	80	80	O-O	Н	н	. н	н
1-121	-O-O	8-0	8-0	O-O	Н	Н	н	н
l-122	-O-O	B	B	0-0	н	н	н	H

[0053] 表11			* *【表】 置换基	11]				•
化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	R ⁹⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	R ⁶⁰	R ⁷⁰	R ⁸⁰
I-123	O-O	-00	-CC	00	н	н	н	н
I-124	-0-0	8	\$	-O-O	н	н	H .	н
I-125	0-0	-8	-8	-O-O	н	н .	н	н
I-126	O -O	-Q		-0-0	н	н	н	н
F127	-0-0		-Q-{C}	0-0	Н	н	н	н
l-128	O-O	-CO-CO	-Q-30	-0-0	н	н	н	н
F129	O -O	4	-0-0-O	0-0	н	н	н	н

(12)

21 22 製1 2 個株集

34.1.2			PL 270.25					
化合物 No.	R ¹⁰	R ₂₀	H ₃₀	H ⁴⁰	R ⁵⁰	R ⁶⁰	A ⁷⁰	R ⁸⁰
F130	-🛇	8-0	80	-	н	н	н	н
I-135	· -Ø	80	80	- Ø	н.	н .	н	н
I-137		80	80	-Q	н	н	н	н
F142	-0	80	8-0	₹	н	н	н	. н

【0055】 * * [表13] * * * [表13]

表13			競換基					
化合物 No.	H ¹⁰	H ²⁰	R ⁹⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	R ⁶⁰	R ⁷⁰	P ⁸⁰
1-144	-0-0	80	800	-0-0	н	н	н	н
I-145	-0-0	- 8-0	78-0	-O-O	н	н	н	н
I-146	-0-0	8	8-0	-O-O	н	н	н	н
I-147	00	8	8	00	н	н	н	н
I-148	O -O	-8-0°	800	00	н	н	н	н
I-149	-0-0	-8-0		O-O	н	н	н	н
1-150	-O-O	B	B	00	н	н	н	н
			~					

[0056]

40 【表14】

(13)

	23					24		
表14			管换着	\$				
化合物 No.	R ¹⁰	Ri ²⁰	R ³⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	Heo	R ⁷⁰	R ⁸⁰
1-199	-0-0	$\overline{\mathcal{B}}$	\overline{S}	-Ø-Ø	н	н	н	н
1-200	-0-0		8	-O-O	н	н	н	н
F-201	- Ø - Ø	8	8	-O-O	н	н	н	н
1-202	-0-0	8	8	-○-○	н	н	н	н
1-203	$-\bigcirc$	8	8	-O-O	н	н	н	н
1-204	$-\bigcirc$ - \bigcirc	8	8	-0-0	H.	н	H	н
1-205	- ♥	\$		-Ø-Ø	н	н	н	н
I-208	-0-0	8	R	-O-O	н	н	н	н

[0057]

* *【表15】

表15	•		置換基	Ė				
化合物 No.	R ^{to}	R ²⁰	R ³⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	H _{eo}	R ⁷⁰	R ⁶⁰
I-207	-∅-Ѿ			-0-0	Н	Н	н	н
1-208	- ○-○		4	-O-O	н	н	н	н
1-209	- Ø - Ø	\$	8	-Ø-Ø	н	н	н	н
I-210	- ○ - ○			-♦-	н	н	н	н
1-211	- Ø - Ø	· - 23.	8	-⊘-⊘	н	н	н	н
1-212			-0-3	⊘	н	н	н	н
I-213	-Ø-Ø	3	33	- Ø - Ø	н	н	н	н
1-214	-0-0	-67		-Ø-Ø	н	н	н	н

(14)

	25					26		
表16		•	置换基					
化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	R ³⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	. R ⁶⁰	R ⁷⁰	. R ⁸⁰
I-2 15	- Ø - Ø	₹		- ○ - ○	н	н	н	н
I-216	- ○ - ○	B	8	-0-0	Н	н	н	н
1-217	-0-0	8	8	-0-0	H	н	н	н
1-218	- ♥ - ♥			- Ø - Ø	н	н	н	н
l-219	00	-QQ	-Q-75	- Ø - Ø	н	н	н	н
I-220	-Ø-Ø	8	8	-⊙-⊙	н	н	н	н
F221	-O-O	3	8	- ○-○	н	н	н	н
⊦222	-O-O			-O-O	н	н	н	н

【0059】 表17			* *【表17】 置換基					
化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	R ³⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	R ⁶⁰	R ⁷⁰	R ⁸⁰
F223	- ♥	-O-O-O	000	-0	н	н	н	Н
I-224	~	000	D-O-O	→	н	Н	н	н
i-225	- ♥	000	000	-0	н	н	н	н
I-226	- ♥ - ♥	-0-0-0	000	$-\bigcirc$	н	н	н	н
1-227	$-\bigcirc-\bigcirc$	\bigcirc	O-O-Q	-0-0	н	н	н	н
I-228	$-\bigcirc$ - \bigcirc	000	000	-\frac{1}{2}	н	н	н	н
I-229	$-\mathbf{O}$ - \mathbf{O} - \mathbf{O}	-O-O-O	0-0-0	-O-O-O	н	н	н	н
I-230	\bigcirc	$\bigcirc \bigcirc \bigcirc$	Ω	-O-O-O	н	н	н	н
I- 23 1	$-\bigcirc$	Q-O-O	000	-O-O-O	н	н	н	н
I-232	- ♥	\bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc		- 🗘	н	н	н	н
1-233	-♥-♥	\bigcirc	0000	- ○ - ○	н	н	н	н
1-234	O-O-O	0000	-0	000	н	н	н	н
1-236	-0000	-0000	0000	0000	Н	н	н	Н

(15)

表18

	~ ~	R ₁₀ R ₀₀	置换基					
化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	R ³⁰	H ⁴⁰	R ⁶⁰	R ⁶⁰	R ⁷⁰	R80
I-238	-©	<u> </u>	8 23 43	-	-н	-41	- H	- H
I-254	0-0	9	9	-O-O	-н	− H	H	-#
I-25 5	-0-0	0 0	© 3000,	-0-0	-н	- H	- H	- H
I-256	00	350	900	-0-0	-н	-11	-н	-41

[0061]

【表19】

				(16)			
<i>29</i>						-	30
84	Ħ	H	I	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ
R.70	æ	I	×	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ
R ₆₀	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	æ	Ħ
RSO	H	Ħ	Ħ	Ħ		Ħ	Ħ
R ⁴⁰	P	P	P	P	P	Q	P
R ³⁰						ofic	ofo
R ²⁰		000				So	ofo
R ¹⁰	P	P	P	P	P	P	P
化合物 No.	1-272	I-273	1-274	1-275	1-276	1-277	1-278

[0062]

【表20】

(17)

	31					32		
表20			包换基					
化合物 No.	R ¹⁰ .	R ²⁰	R ³⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	H ₆₀	R ⁷⁰	R ⁸⁰
11-27		-CH	-Q-11-CH	00	н	н	н	Н
11-28		-O-1, C216	-O-C2+6	\bigcirc	н	н	H	н
11-29		-Chen	-Co-w <neu< td=""><td>\bigcirc</td><td>н</td><td>н</td><td>н</td><td>н</td></neu<>	\bigcirc	н	н	н	н
U-30		-(C)-(-(m)	-C)K, Bu	00	н	н	H	н
B-31	00	-0-6	₽	\bigcirc	н	н	н	н
11-32	0-0	00	0	O-O	н	н	н	н
II- 33	0-0	-0-5			н,	н	н	н
íi-34	-O-O	₽		O-O	н	н	н	н
11-35	00			-0-0	н	н .	н.	н
11-38	OO	-O-E	-OC	-0-0	н	н	н	н

【0063】 表21

* *【表21】

假搀花

32.2.1			18.37.26					
化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	R ³⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	H ₆₀	R ⁷⁰	R ⁸⁰
11-37	0-0			-0-0	н	н	н	н
11-38	-0-0	-0-E	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	3-O-O	н	н	н	н
11-39	~~			- ○-○	н	н	н	н

[0064]

【表22】

(18)

	<i>33</i>					34		
表22			置换基					
化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	R ³⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	R ⁶⁰	A ⁷⁰	R ⁸⁰
II-70	$-\bigcirc$ - \bigcirc	-QQ	00	-0-0	н	. н	н	н
· II-71	\bigcirc	0	-OC	⊘ ⊘	н	Н	н	н
11-72		-O-6		~ \	H .	H	н	н
II-73	-0-0	-O-S		-O-O	н .	н	н	н
H-74	-0-0	-O-CH _O CH _O	-O-KOCH	00	н	н	н	н
II-75	-0-0-	O-\$.		O-O	н	н	н	н
II-76	-0-0		H ₂ CO	0-0	н	н	н	н

【0065】 表23			* *【表 置换基	23]				
化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	R ³⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	R ⁶⁰	H ₂₀	R ⁸⁰
U-77	-O-O	0	08	00	н	н	н	н
II - 78	-0-0	00	0-8	-0-0	н	н .	н	н
11-79	-0-0		-05	-0-0	н	н	н	н
!! -80	-O-O	0	-0-K	-0-0	н	H	н	н
· II-81	00	08	-O-E	-0-0	н	н	H	н
11-82	-0-0	0	08	-0-0	н	н	н	н

(19)

表24	35		置换基			36		
化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	R ³⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	R ⁶⁰	R ⁷⁰	R ⁸⁰
II- 6 3	-0-0		00	-0-0	Н	н	н	Н
II-84	· -O-O	\$\foots\text{\$\infty}		-0-0	н	н	Н	н

·····				/hex		N=2		
067]					* *	【表25】		
	82	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	×	Ħ
	R ⁷⁰	Ħ	Œ	Ħ	Ħ	Ħ	H	Ħ
	R ⁶⁰	Ħ	Ħ	H	H	Ħ	æ	æ
	R ⁵⁰	Ħ	Ħ	æ	I	н	Ħ	Ħ
	R ⁴⁰	O O	0	Q Q	00	0	0	0
	R ³⁰	000					200	000
	R20		of				50	000
	R ¹⁰	O	0	O	O	O	0	0
	表 2 5 化合物 No.	П-85	11-86	П-87	11-88	II-89	11-90	п-91
068]						【表26】		

(20)

37 *38* 表26 置换基 化合物 No. R³⁰ R⁴⁰ R⁶⁰ R⁷⁰ R⁸⁰ 111-21 н н н 111-22 н III-23 111-24 即-25 III-26 III-27

[0069]

)69】 表27 * *【表27】

層換熱

3X 2 1			直换器					
化合物 No.	H ¹⁰	R ²⁰	₽ _{ab}	R ⁴⁰	R ⁵⁰	R ⁶⁰	R ⁷⁰	R ⁸⁰
tn-28	- ♥ - ♥ -	ofo	ofo	- ○-○	Н	н	н	н
(11-29	-O-O	CA CHI		-⊙-⊙	н	н	н	н
	-0-0			-0-0	н	н	н	н

(21)

	<i>39</i>					40		
表28			置换基			10		
化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	H ₃₀	R ⁴⁰	R ⁵⁰	R ⁶⁰	R ⁷⁰	R ⁸⁰
III-31		H	H	-(3)	Н	н	н	Н
111-32	~				н	н	н	н
111-33	-		*	-	н	н	н	н
III- 3 4	-				Ħ,	. н	н	н
VI-35			20	-O	н	н	н	н
III-36	-		3	~>	н	н	. н	н
111-97	-🖎				н	н	н	н
III-38	-🖎	\$0	10	~	H	н	н	н
			₹					

【0071】 表29

* *【表29】

表29			置换基					
化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	R ³⁰	FI ⁴⁰	R ⁵⁰	R ⁶⁰	R ⁷⁰	R ⁸⁰
(11-39	-⊘	110		- O	н	н	н	н
III-40	-⊘	**************************************		-	н	н	н	н

[0072]

【表30】

特開2000-26337 (P2000-26337A)

(22)

	41					42		
表30			置换基					
化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	R ^{\$0}	R ⁴⁰	R ⁵⁰	R ⁶⁰	Fl ⁷⁰	R ⁸⁰
III-41		H H	H	-0	н	н	н	н
W-42		-	-		н	н	н	н
III-43	-CD	5			н	н	н	н .
III-44					н -	н	н	н
111-45		30			н	н	н	н
111-46		\$	3		н	н	. н	н
111-47					н	н	н	н
III-48	-0	30	30	-Q	н	н	н	н

[0073]

* *【表31】

表31			征换基					
化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	R ³⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	H ₆₀	H ₂₀	R ⁸⁰
W-49		10			н	н	н	н
111-50	-C			-C	н	н	н	н

[0074]

【表32】

(23)

43 44 表32 置换基 R¹⁰ 化合物 No. R^{2D} R³⁰ R⁵⁰ Reo H₂₀ R80 III-51 Н н 10-52 н Н н 111-53 Н 111-54 н 111-55 111-56 III-57 Н 111-58 н

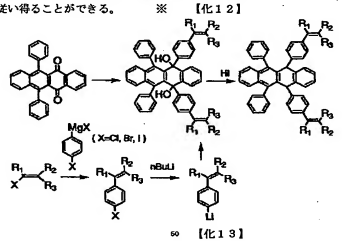
[0075]

[0078]

*【表33】

級33			直换基					
化合物 No.	R ¹⁰	R ²⁰	R ³⁰	R ⁴⁰	R ⁵⁰	R ⁶⁰	R ⁷⁰	R ⁸⁰
117-59	-0-0	10	***	-⇔-	н	н	н	н
III-èo	-0-0	707	707	-0-0	н	, н	н	н

【0076】本発明の化合物を得るには、例えば、下記 **%[0077]** に示す合成スキーム等に従い得ることができる。



【0079】本発明の有機EL索子は、ホール注入電極と、電子注入電極と、これらの電極間に少なくとも発光層を含有する有機層を有し、前記発光層には上記化合物を含有する。

【0080】また、本発明の有機EL索子は、上記式 (IV) で表される基本骨格を有する化合物を2種以上含 有していてもよい。

【0081】上記式 (IV) 中、 R^{101} , R^{102} , R^{103} および R^{104} はそれぞれ水素、あるいは置換または非置換のアリール基またはアルケニル基を表す(但し水素が3個以上となることはない)。 R^{105} , R^{106} , R^{107} および R^{108} はそれぞれ水素または置換もしくは非置換のアリール基およびアルケニル基のいずれかを表す。また、 R^{101} ~ R^{104} のうちの少なくとも2個以上が2環以上のアリール基であるか、アルケニル基であるか、アルキル基、アリール基、アリール基、アリール基、アリーカーマシ基または複素環基を置換基として有する。

【0082】 R^{101} , R^{102} , R^{103} および R^{104} 、およびこれらの置換基の詳細は上記式(I) OR^1 , R^2 , R^3 および R^4 と同様である。

【0083】R105, R106, R107 およびR108 は、 それぞれ水索または置換基を有していても良いアルキル 基、アリール基、アミノ基およびアルケニル基のいずれ かを表す。

【0084】 R^{105} , R^{106} , R^{107} および R^{108} で表されるアリール基、アミノ基、アルケニル基としては、上記 R^1 \sim R^4 の場合と同様である。また、 R^{105} と R^{106} 、 R^{107} と R^{108} は、それぞれ同じものであることが好ましいが、異なっていても良い。

【0085】キャリアトラップ性の異なる上記化合物を 2種以上含有させることにより、駆動電圧を下げ、連続 発光での長寿命化を図ることができる。また、使用する 化合物の組み合わせを選択することにより発光輝度が向 上する。

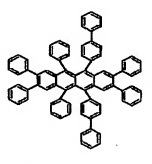
【0086】上記化合物を2種以上発光層に含有する場合の、好ましい組み合わせとしては、ホールトラップ性であるアリールアミノ基もしくはアリーロキシ基を有する化合物と、電子トラップ性である炭化水素のみで構成される化合物との組み合わせが好ましい。具体的には、下記の(化15)と(化29)、(化15)と(化1

6)、(化15)と(化17)、(化15)と(化3 0)の組み合わせなどが好ましい。

【0087】また、炭化水素のみで構成される化合物のみでの組み合わせでも同様の効果が得られ、式 (IV) において、 (1) R 101 , R 102 , R 103 およびR 104 が全てアリール基、またはエテニル基の化合物と、R 101 ~ 106 が全てアリール基、またはエテニル基の化合物との組み合わせ、 (2) R 101 , R 102 , R 103 が全てアリール基、またはエテニル基の化合物との組み合わせ、 (3) R 101 , R 102 , R 103 およびR 104 のうち2個がアリール基の化合物と、R 101 , R 102 , R 103 およびR 104 が全てアリール基、またはエテニル基の化合物との組み合わせ、 (4) 2種ともR 101 , R 102 , R 103 およびR 104 全てアリール基の化合物と等を挙げることができる。

【0088】具体的には、(1)として(化29)と(化30)、(化14)と(化30)、(化16)と(化30)、(化16)と(化30)、(化16)と(化30)、(化16)と(化54)、(化14)と(化54)、(化16)と(化54)、(化17)と(化54)、(3)として(化32)と(化29)、(化32)と(化14)、(化32)と(化16)、(化32)と(化17)、(4)として(化29)と(化85)、(化29)と(化16)、(化29)と(化17)、(化85)と(化16)、(化85)と(化17)、(化14)と(化17)、(化16)と(化17)等の組み合わせを挙げることができる。

【0089】 【化54】



io 【0090】本発明の化合物を含有する発光層は、ホー

(25)

ル(正孔)および電子の注入機能、それらの輸送機能、 ホールと電子の再結合により励起子を生成させる機能を 有する。発光層は本発明の化合物の他、比較的電子的に ニュートラルな化合物を用いることで、電子とホールを 容易かつバランスよく注入・輸送することができる。

【0091】本発明の有機EL索子の発光層には、それ 自体で発光が可能なホスト物質と組み合わせて使用する ことが好ましく、ドーパントとしての使用が好ましい。 このような場合の発光層における本発明の化合物の含有 量は0.01~10vt%、さらには0.1~5vt%であ 10 ることが好ましい。ホスト物質と組み合わせて使用する ことによって、ホスト物質の発光波長特性を変化させる ことができ、長波長に移行した発光が可能になるととも に、素子の発光効率や安定性が向上する。

【0092】ホスト物質としては、キノリノラト錯体が

好ましく、さらには8-キノリノールないしその誘導体 を配位子とするアルミニウム錯体が好ましい。このよう なアルミニウム錯体としては、特開昭63-26469 2号、特開平3-255190号、特開平5-7073 7.4号等に開示されているものを挙げることができる。 【0093】具体的には、まず、トリス(8ーキノリノ ラト) アルミニウム、ビス (8-キノリノラト) マグネ シウム、ビス (ベンソ {f} -8-キノリノラト) 亜 鉛、ピス(2-メチル-8-キノリノラト)アルミニウ ムオキシド、トリス (8-キノリノラト) インジウム、 トリス (5ーメチルー8ーキノリノラト) アルミニウ ム、8-キノリノラトリチウム、トリス(5-クロロー 8-キノリノラト) ガリウム、ビス (5-クロロー8-キノリノラト) カルシウム、5、7ージクロルー8ーキ 30

ノリノラトアルミニウム、トリス (5, 7ージブロモー

8-ヒドロキシキノリノラト) アルミニウム、ポリ [亜

鉛 (II) ービス (8-ヒドロキシー5-キノリニル) メ

タン]、等がある。

【0094】また、8-キノリノールないしその誘導体 のほかに他の配位子を有するアルミニウム錯体であって もよく、このようなものとしては、ピス (2-メチルー 8-キノリノラト) (フェノラト) アルミニウム(III) 、ピス(2ーメチルー8ーキノリノラト)(オルトー クレゾラト) アルミニウム(III) 、ビス (2ーメチルー 8-キノリノラト) (メタークレンラト) アルミニウム (III) 、ピス(2-メチル-8-キノリノラト) (パラ ークレゾラト) アルミニウム(III) 、ビス (2ーメチル -8-キノリノラト) (オルトーフェニルフェノラト) アルミニウム(III) 、ビス (2-メチル-8-キノリノ ラト) (メターフェニルフェノラト) アルミニウム(II I)、ビス(2-メチル-8-キノリノラト) (パラ-フェニルフェノラト) アルミニウム(III) 、ピス (2-メチルー8ーキノリノラト) (2,3-ジメチルフェノ ラト) アルミニウム(III) 、ビス (2-メチルー8-キ ∞ ルミニウム(III) 、ビス (2-メチルー5ートリフルオ

48

ノリノラト) (2, 6-ジメチルフェノラト) アルミニ ウム(III)、ビス(2ーメチルー8ーキノリノラト) (3, 4-ジメチルフェノラト) アルミニウム(III) 、 ピス(2-メチルー8-キノリノラト)(3,5-ジメ チルフェノラト) アルミニウム(III) 、ピス (2ーメチ ルー8ーキノリノラト) (3,5-ジーtertープチルフ ェノラト) アルミニウム(III) 、ピス (2ーメチルー8 ーキノリノラト) (2,6ージフェニルフェノラト)ア ルミニウム(III) 、ビス (2-メチル-8-ギノリノラ ト) (2, 4, 6ートリフェニルフェノラト) アルミニ ウム(III)、ビス(2-メチル-8-キノリノラト) (2, 3, 6ートリメチルフェノラト) アルミニウム([II)、ビス(2ーメチルー8-キノリノラト)(2, 3, 5, 6ーテトラメチルフェノラト) アルミニウム([II) 、ビス(2ーメチルー8ーキノリノラト) (1ーナ フトラト) アルミニウム(III) 、ビス (2-メチル-8 ーキノリノラト) (2ーナフトラト) アルミニウム(II I)、ビス(2, 4-ジメチル-8-キノリノラト) (オルトーフェニルフェノラト) アルミニウム(III)、 3号、特開平5-258859号、特開平6-2158 ∞ ピス (2, 4-ジメチル-8-キノリノラト) (パラー フェニルフェノラト) アルミニウム(III) 、ビス (2, 4ージメチルー8ーキノリノラト) (メターフェニルフ ェノラト) アルミニウム(III) 、ビス (2, 4ージメチ ルー8ーキノリノラト) (3,5-ジメチルフェノラ ト) アルミニウム(III) 、ピス (2, 4-ジメチルー8 ーキノリノラト) (3, 5ージーtertーブチルフェノラ ト) アルミニウム(III) 、ビス (2-メチルー4-エチ ルー8ーキノリノラト) (パラークレンラト) アルミニ ウム(III)、ビス(2-メチルー4-メトキシ-8-キ ノリノラト) (パラーフェニルフェノラト) アルミニウ ム(III) 、ピス(2ーメチルー5ーシアノー8ーキノリ ノラト) (オルトークレゾラト) アルミニウム(III) 、 ピス (2-メチルー6-トリフルオロメチルー8-キノ リノラト) (2ーナフトラト) アルミニウム(III) 等が ある。

> 【0095】このほか、ビス(2-メチル-8-キノリ ノラト) アルミニウム(III) ーμーオキソーピス (2-メチルー8-キノリノラト) アルミニウム(III) 、ビス (2, 4-ジメチルー8-キノリノラト) アルミニウム (III) -μ-オキソービス (2, 4-ジメチルー8-キ ノリノラト) アルミニウム(III) 、ビス (4-エチルー 2ーメチルー8ーキノリノラト) アルミニウム(III) μーオキソービス(4ーエチルー2ーメチルー8ーキノ リノラト) アルミニウム(III) 、ビス (2-メチル-4 ーメトキシキノリノラト) アルミニウム(III) -μ-オ キソービス (2-メチルー4-メトキシキノリノラト) アルミニウム(III)、ピス(5-シアノー2-メチルー 8ーキノリノラト) アルミニウム(III) -μーオキソー ピス (5-シアノー2-メチルー8-キノリノラト) ア

(26)

49

ロメチルー8ーキノリノラト) アルミニウム(III) $-\mu$ ーオキソービス (2ーメチルー5ートリフルオロメチルー8ーキノリノラト) アルミニウム(III) 等であってもよい。

【0096】このほかのホスト物質としては、特願平6 -110569号に記載のフェニルアントラセン誘導体 や特願平6-114456号に記載のテトラアリールエ テン誘導体なども好ましい。また、TPDに代表される ようなトリフェニルアミン誘導体もホスト物質に好まし い。

【0097】この他、他の蛍光性物質を含有させることも可能である。このような蛍光性物質としては、例えば、特開昭63-264692号公報に開示されているような化合物、例えばキナクリドン、スチリル系色素等の化合物から選択される少なくとも1種が挙げられる。また、トリス(8-キノリノラト)アルミニウム等の8-キノリノールないしその誘導体を配位子とする金属錯体色素などのキノリン誘導体、テトラフェニルブタジエン、アントラセン、ペリレン、コロネン、12-フタロペリノン誘導体等が挙げられる。さらには、特願平6-110569号のフェニルアントラセン誘導体、特願平6-114456号のテトラアリールエテン誘導体等を用いることができる。

【0098】発光層は電子注入輸送層を兼ねたものであってもよく、このような場合はトリス(8ーキノリノラト)アルミニウム等を使用することが好ましい。これらの蛍光性物質を蒸着すればよい。

【0099】また、必要に応じて発光層は、少なくとも一種以上のホール注入輸送性化合物と少なくとも1種以上の電子注入輸送性化合物との混合層とすることも好ましく、この混合層中にドーパントを含有させることが好ましい。このような混合層における化合物の含有量は、0.01~20wt%、さらには0.1~15wt%とすることが好ましい。

【0100】混合層では、キャリアのホッピング伝導パスができるため、各キャリアは極性的に優勢な物質中を移動し、逆の極性のキャリア注入は起こり難くなり、有機化合物がダメージを受け難くなり、素子寿命がのびるという利点があるが、前述のドーパントをこのような混合層に含有させることにより、混合層自体のもつ発光波・長特性を変化させることができ、発光波長を長波長に移行させることができるとともに、発光強度を高め、かつ素子の安定性を向上させることができる。特に、本発明の化合物は電子注入、ホール注入ともに安定でありドーパントとして2mt%程度ドーブするだけで飛躍的に発光寿命を延ばすことができる。

【0101】また、ドーバントのキャリアトラップ性が、電子側もしくはホール側に偏っている場合、再結合を向上させるためキャリアトラップ性の異なる2種以上のドーパントを用いて再結合確率を向上させてもよい。

50

キャリアトラップ性の異なるドーパントを用いることで、発光層でのホールと電子の再結合確率が向上し、発光効率、発光輝度が向上する。特に好ましい組み合わせは、ホスト材料に対して、電子トラップ性の高いドーパントと、ホスト材料に対して、ホールトラップ性の高いドーパントとの組み合わせである。

【0102】混合層に用いられるホール注入輸送性化合物および電子注入輸送性化合物は、各々、後述のホール注入輸送層用の化合物および電子注入輸送層用の化合物の中から選択すればよい。なかでも、ホール注入輸送層用の化合物としては、強い蛍光を持ったアミン誘導体、例えばホール輸送材料であるトリフェニルジアミン誘導体(TPD)、さらにはスチリルアミン誘導体、芳香族縮合環を持つアミン誘導体を用いるのが好ましい。

【0103】電子注入輸送性の化合物としては、キノリン誘導体、さらには8ーキノリノールないしその誘導体を配位子とする金属錯体、特にトリス(8ーキノリノラト)アルミニウム(Alq3)を用いることが好ましい。また、上記のフェニルアントラセン誘導体、テトラアリールエテン誘導体を用いるのも好ましい。

【0104】ホール注入輸送層用の化合物としては、強い蛍光を持ったアミン誘導体、例えば上記のホール輸送材料であるトリフェニルジアミン誘導体、さらにはスチリルアミン誘導体、芳香族縮合環を持つアミン誘導体を用いるのが好ましい。

【0105】この場合の混合比は、それぞれのキャリア 移動度とキャリア濃度を考慮する事で決定するが、一般 的には、ホール注入輸送性化合物の化合物/電子注入輸 送機能を有する化合物の重量比が、1/99~99/ 1、さらには10/90~90/10、特には20/8 0~80/20程度)となるようにすることが好ましい。

【0106】また、混合層の厚さは、分子層一層に相当する厚みから、有機化合物層の膜厚未満とすることが好ましく、具体的には $1\sim85\,\mathrm{nm}$ とすることが好ましく、さらには $5\sim60\,\mathrm{nm}$ 、特には $5\sim50\,\mathrm{nm}$ とすることが好ましい。

【0107】また、混合層の形成方法としては、異なる蒸着源より蒸発させる共蒸着が好ましいが、蒸気圧(蒸発温度)が同程度あるいは非常に近い場合には、予め同じ蒸着ボード内で混合させておき、蒸着することもできる。混合層は化合物同士が均一に混合している方が好ましいが、場合によっては、化合物が島状に存在するものであってもよい。発光層は、一般的には、有機蛍光物質を蒸着するか、あるいは樹脂バインダー中に分散させてコーティングすることにより、発光層を所定の厚さに形成する。

【0108】本発明の化合物を用いて製造される有機E L発光索子の構成例として、例えば、基板上に、ホール 50 注入電極、ホール注入・輸送層、発光および電子注入輸 (27)

51

送層、電子注入電極を順次有する。また、必要により電 子注入電極上に補助電極や封止層を有していてもよい。 【0109】本発明の有機EL素子は、上記例に限ら ず、種々の構成とすることができ、例えば発光層を単独 で設け、この発光層と電子注入電極との間に電子注入輪 送層を介在させた構造とすることもできる。また、必要 に応じ、ホール注入・輸送層と発光層とを混合しても良

【0110】発光層の厚さ、ホール注入輸送層の厚さお よび電子注入輸送層の厚さは特に限定されず、形成方法 によっても異なるが、通常、5~500m程度、特に1 0~300 mとすることが好ましい。

【0111】ホール注入輸送層の厚さおよび電子注入輸 送層の厚さは、再結合・発光領域の設計によるが、発光 層の厚さと同程度もしくは1/10~10倍程度とすれ ばよい。ホールもしくは電子の、各々の注入層と輸送層 を分ける場合は、注入層は1m以上、輸送層は1m以上 とするのが好ましい。このときの注入層、輸送層の厚さ の上限は、通常、注入層で500m程度、輸送層で50 0 m2程度である。このような膜厚については注入輸送層 20 を2層設けるときも同じである。

【0112】ホール注入輸送層は、ホール注入電極から のホールの注入を容易にする機能、ホールを安定に輸送 する機能および電子を妨げる機能を有し、電子注入輸送 層は、電子注入電極からの電子の注入を容易にする機 能、電子を安定に輸送する機能およびホールを妨げる機 能を有するものであり、これらの層は、発光層に注入さ れるホールや電子を増大・閉じこめさせ、再結合領域を 最適化させ、発光効率を改善する。

【0113】また、ホール注入輸送層には、例えば、特 開昭63-295695号公報、特開平2-19169 4号公報、特開平3-792号公報、特開平5-234 681号公報、特開平5-239455号公報、特開平 5-299174号公報、特開平7-126225号公 報、特開平7-126226号公報、特開平8-100 172号公報、EP0650955A1等に記載されて いる各種有機化合物を用いることができる。例えば、テ トラアリールベンジシン化合物(トリアリールジアミン ないしトリフェニルジアミン:TPD)、芳香族三級ア ミン、ヒドラゾン誘導体、カルバゾール誘導体、トリア ゾール誘導体、イミダゾール誘導体、アミノ基を有する オキサジアゾール誘導体、ポリチオフェン等である。こ れらの化合物は2種以上を併用してもよく、併用すると きは別層にして積層したり、混合したりすればよい。

【0114】ホール注入輸送層をホール注入層とホール 輸送層とに分けて設層する場合は、ホール注入輸送層用 の化合物のなかから好ましい組合せを選択して用いるこ とができる。このとき、ホール注入電極 (ITO等) 側 からイオン化ポテンシャルの小さい化合物の層の順に積 層することが好ましい。またホール注入電極表面には薄 50 合物を入れた各ポートを個別に温度制御して共蒸着する

膜性の良好な化合物を用いることが好ましい。このよう な積層順については、ホール注入輸送層を2層以上設け るときも同様である。このような積層順とすることによ って、駆動電圧が低下し、電流リークの発生やダークス ポットの発生・成長を防ぐことができる。また、索子化 する場合、蒸着を用いているので1~10m程度の薄い 膜も、均一かつピンホールフリーとすることができるた め、ホール注入層にイオン化ポテンシャルが小さく、可 視部に吸収をもつような化合物を用いても、発光色の色 調変化や再吸収による効率の低下を防ぐことができる。 ホール注入輸送層は、発光層等と同様に上記の化合物を 蒸着することにより形成することができる。

【0115】また、必要に応じて設けられる電子注入輸 送層には、トリス (8-キノリノラト) アルミニウム (Alq3) 等の8-キノリノールなしいその誘導体を 配位子とする有機金属錯体などのキノリン誘導体、オキ サジアソール誘導体、ペリレン誘導体、ピリジン誘導 体、ピリミジン誘導体、キノキサリン誘導体、ジフェニ ルキノン誘導体、ニトロ置換フルオレン誘導体等を用い ることができる。電子注入輸送層は発光層を兼ねたもの であってもよく、このような場合はトリス (8-キノリ ノラト) アルミニウム等を使用することが好ましい。電 子注入輸送層の形成は発光層と同様に蒸着等によればよ

【0116】電子注入輸送層を電子注入層と電子輸送層 とに分けて積層する場合には、電子注入輸送層用の化合 物の中から好ましい組み合わせを選択して用いることが できる。このとき、電子注入電極側から電子親和力の値 の大きい化合物の順に積層することが好ましい。このよ うな積層順については電子注入輸送層を2層以上設ける ときも同様である。

【0117】ホール注入輸送層、発光層および電子注入 輸送層の形成には、均質な薄膜が形成できることから真 空蒸着法を用いることが好ましい。真空蒸着法を用いた 場合、アモルファス状態または結晶粒径が 0. 1 μm 以 下の均質な薄膜が得られる。結晶粒径が0.1μm を超 えていると、不均一な発光となり、索子の駆動電圧を高 くしなければならなくなり、ホールの注入効率も著しく 低下する。

【0118】真空蒸着の条件は特に限定されないが、1 0⁻⁴Pa以下の真空度とし、蒸着速度は0.01~1nm/ sec 程度とすることが好ましい。また、真空中で連続し て各層を形成することが好ましい。真空中で連続して形 成すれば、各層の界面に不純物が吸着することを防げる ため、高特性が得られる。また、素子の駆動電圧を低く したり、ダークスポットの成長・発生を抑えたりするこ とができる。

【0119】これら各層の形成に真空蒸着法を用いる場 合において、1層に複数の化合物を含有させる場合、化

(28)

ことが好ましい。

【0120】電子注入電極は、好ましくは仕事関数が4 eV以下の金属、合金または金属間化合物から構成され る。仕事関数が4eVを超えると、電子の注入効率が低下 し、ひいては発光効率も低下する。仕事関数が 4 eV以下 の電子注入電極膜の構成金属としては、例えば例えば、 Li、Na、K等のアルカリ金属、Mg、Ca、Sr、 Ba等のアルカリ土類金属、La、Ce等の希土類金属 や、Al、In、Ag、Sn、Zn、Zr等が挙げられ る。、仕事関数が 4 eV以下の膜の構成合金としては、例 10 えばAg·Mg (Ag: 0.1~50at%)、Al·L i (Li:0.01~12at%), In · Mg (Mg: 50~80at%), Al·Ca (Ca:0.01~20 at%) 等が挙げられる。これらは単独で、あるいは2種 以上の組み合わせとして存在してもよく、これらを2種 以上組み合わせた場合の混合比は任意である。また、ア ルカリ金属、アルカリ土類金属、希土類金属の酸化物や ハロゲン化物を薄く成膜し、アルミニウム等の支持電極 (補助電極、配線電極)を用いてもよい。

【0121】この電子注入電極は蒸着法やスパッタ法等 によって形成できる。

【0122】このような電子注入電極の厚さは、電子注 入を十分行える一定以上の厚さとすればよく、O. 5 mm 以上、好ましくは1 m以上とすればよい。また、その上 限値には特に制限はないが、通常膜厚は1~500m程 度とすればよい。

【0123】ホール注入電極としては、好ましくは発光 した光の透過率が80%以上となるような材料および厚 さを決定することが好ましい。具体的には、酸化物透明 導電薄膜が好ましく、例えば、錫ドープ酸化インジウム 30 よい。 (ITO)、亜鉛ドープ酸化インジウム(IZO)、酸 化インジウム(In2O3)、酸化スズ(SnO2)お よび酸化亜鉛(2nO)のいずれかを主組成としたもの が好ましい。これらの酸化物はその化学量論組成から多 少偏倚していてもよい。In2 O3 に対しSnO2 の混 合比は、1~20wt%が好ましく、さらには5~12wt %が好ましい。 In2 O3 に対しZnOの混合比は、1 2~32wt%が好ましい。

【0124】ホール注入電極は、発光波長帯域、通常3 50~800m、特に各発光光に対する光透過率が80 %以上、特に90%以上であることが好ましい。通常、 発光光はホール注入電極を通って取り出されるため、そ の透過率が低くなると、発光層からの発光自体が減衰さ れ、発光索子として必要な輝度が得られなくなる傾向が ある。ただし、発光光を取り出す側が80%以上であれ ばよい。

【0125】ホール注入電極の厚さは、ホール注入を十 分行える一定以上の厚さを有すれば良く、好ましくは5 0~500mm、さらには50~300mmの範囲が好まし い。また、その上限は特に制限はないが、あまり厚いと ∞ り、ローダミン系化合物・ペリレン系化合物・シアニン

54

剥離などの心配が生じる。厚さが薄すぎると、製造時の 膜強度やホール輸送能力、抵抗値の点で問題がある。

【0126】ホール注入電極を成膜するにはスパッタ法 が好ましい。スパッタ法としてはRF電源を用いた高周 波スパッタ法等も可能であるが、成膜するホール注入電 極の膜物性の制御のし易さや、成膜面の平滑度等を考慮 するとDCスパッタ法を用いることが好ましい。

【0127】また、必要に応じて保護膜を形成してもよ い。保護膜はSiOx 等の無機材料、テフロン等の有機 材料等を用いて形成することができる。保護膜は透明で も不透明であってもよく、保護膜の厚さは50~120 Onn程度とする。保護膜は前記した反応性スパッタ法の 他に、一般的なスパック法、蒸着法等により形成すれば よい。

【0128】さらに、素子の有機層や電極の酸化を防ぐ ために素子上に封止層を設けることが好ましい。封止層 は、湿気の侵入を防ぐために市販の低吸湿性の光硬化性 接着剤、エポキシ系接着剤、シリコーン系接着剤、架橋 エチレン一酢酸ビニル共重合体接着剤シート等の接着性 樹脂層を用いて、ガラス板等の封止板を接着し密封す る。ガラス板以外にも金属板、プラスチック板等を用い ることもできる。

【0129】基板材料としては、基板側から発光した光 を取り出す構成の場合、ガラスや石英、樹脂等の透明な いし半透明材料を用いる。また、基板に色フィルター膜 や蛍光性物質を含む色変換膜、あるいは誘電体反射膜を 用いて発光色をコントロールしてもよい。また、前記逆 積層の場合には、基板は透明でも不透明であってもよ く、不透明である場合にはセラミックス等を使用しても

【0130】カラーフィルター膜には、液晶ディスプレ イ等で用いられているカラーフィルターを用いれば良い が、有機ELの発光する光に合わせてカラーフィルター の特性を調整し、取り出し効率・色純度を最適化すれば

【0131】また、EL索子材料や蛍光変換層が光吸収 するような短波長の外光をカットできるカラーフィルタ ーを用いれば、索子の耐光性・表示のコントラストも向 上する。

【0132】また、誘電体多層膜のような光学薄膜を用 いてカラーフィルターの代わりにしても良い。

【0133】蛍光変換フィルター膜は、EL発光の光を 吸収し、蛍光変換膜中の蛍光体から光を放出させること で、発光色の色変換を行うものであるが、組成として は、バインダー、蛍光材料、光吸収材料の三つから形成 される。

【0134】蛍光材料は、基本的には蛍光量子収率が高 いものを用いれば良く、EL発光波長域に吸収が強いこ とが望ましい。実際には、レーザー色素などが適してお (29)

55

系化合物・フタロシアニン系化合物(サブフタロ等も含む)ナフタロイミド系化合物・縮合環炭化水素系化合物・縮合複素環系化合物・スチリル系化合物・クマリン系化合物等を用いればよい。

【0135】バインダーは基本的に蛍光を消光しないような材料を選べば良く、フォトリソグラフィー・印刷等で微細なバターニングが出来るようなものが好ましい。また、ITOの成膜時にダメージを受けないような材料が好ましい。

【0136】光吸収材料は、蛍光材料の光吸収が足りな 10 い場合に用いるが、必要の無い場合は用いなくても良い。また、光吸収材料は、蛍光性材料の蛍光を消光しないような材料を選べば良い。

【0137】本発明により製造される有機EL素子の構成例を図1に示す。図1に示される有機EL素子は、基板1上に、ホール注入電極2、ホール注入輸送層3、発光層4、電子注入輸送層5、電子注入電極6を順次有する。本発明の有機EL素子は、図示例に限らず、種々の構成とすることができる。

【0138】本発明の有機EL素子は、通常、直流駆動20フェニルナフタセン1.3g を得た(赤色固体:62型、パルス駆動型のEL素子として用いられるが、交流%)。駆動とすることもできる。印加電圧は、通常、2~30【0144】次いで、上記ヨード体1.2g (1.5iV 程度とされる。の1)、ジフェニルアミン1.0g (6.0 mmol)。銀

[0139]

【実施例】以下、本発明の具体的実施例を比較例ととも に示し、本発明をさらに詳細に説明する。

<合成例1>

5, 12-ピス (2-ナフチル) -6, 11-ジフェニルーナフタセン (例示化合物:I-85) の合成。 塩化メチレン中、ナフトキノン5.2g (33.3mmol) と、1,3-ジフェニルイソベンプフラン10g

(37mol) との混合溶液に、三臭化ホウ素を、1時間かけて添加することにより、6,11ージフェニルー5,11ーナフタセンキノン7.1gを得た。(黄色針状結晶:80%)

【0140】次いで、アルゴンと置換したシュレンクフラスコに、上記ナフタセンキノン2.05g(5 mmol)と、トルエン100mlを投入した。この容液に、別途Nーブチルリチウムへキサン容液と2ープロムナフタレンより合成したリチオカ試薬(15 mmol)のトルエン/エ 40ーテル容液を1時間かけて滴下した。滴下後、室温で12時間撹拌して、氷浴中に投入した。この反応溶液をトルエンで5回抽出した後、水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した後溶媒を留去し、メタノールとへキサンを用いて洗浄し、ジオール体2.4g(白色粉末:71%)を得、さらに下記構造の目的物1.3gを得た(赤色固体:76%)。この目的物1gを昇華したところ、赤色固体0.8gを得た。得られた赤色固体の分析結果を下記に示す。

[0141]

【化14】



56

【0142】質量分析: m/e 632 (M+) (スペクトルを図2に示す)

1H-NMRスペクトル: 図3に示す。 赤外吸収スペクトル: 図4に示す。

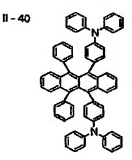
1-85

【0143】<合成例2>

5、12-ジフェニルー6、11-トリフェニルアミノナフタセン(例示化合物:II-40)の合成。合成例1と同様の反応により、6、11-ジフェニルー5、11-ナフタセンキノンと、p-ジョードベンゼンより、ジオール体2.2g(白色粉末:67%)を得、5、12-ビス(4-ヨードフェニル)-6、11-ジフェニルナフタセン1.3gを得た(赤色固体:62%)

【0144】次いで、上記ヨード体1.2g (1.5mm ol)、ジフェニルアミン1.0g (6.0mmol)、鋼粉末0.5g、炭酸カリウム1.5g、デカリン10cm³を用いたUllman反応により、下記構造の5,12ージフェニルー6,11ートリフェニルアミノナフタセン0.9gを得た(赤色固体:68%)。この赤色固体0.9gを昇華精製したところ、赤色固体0.8gを得た。得られた赤色固体の分析結果を下記に示す。

∞ 【0145】 【化15】



【0146】質量分析:m/e 868 (M[†]) (スペクトルを図5に示す)

1H-NMRスペクトル: 図6に示す。 赤外吸収スペクトル: 図7に示す。

【0147】<合成例3>

5, 12-ジフェニルー6, 11-ピス (トリフェニル エテニル) ーナフタセン (例示化合物: III-38) の 合成。

50 合成例1と同様の反応により、6,11ージフェニルー

(30)

. .57

5, 11-ナフタセンキノンと、2-プロモー1, 1, 2-トリフェニルエチレンより、ジオール体2. 2g (白色粉末:68%)を得、下配構造の目的物1.4g を得た(赤色固体:72%)。この赤色固体0.9gを 昇華精製したところ、赤色固体 O. 8g を得た。得られ た赤色固体の分析結果を下記に示す。

[0148] 【化16】

III - 38



【0149】質量分析:m/e 889 { (M+1) + } (スペクトルを図8に示す)

1H-NMRスペクトル: 図9に示す。 赤外吸収スペクトル:図10に示す。

【0150】<実施例1>ガラス基板上にRFスパッタ 法で、ITO透明電極薄膜を100mmの厚さに成膜し、 パターニングした。このITO透明電極付きガラス基板 を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超音波洗 浄し、煮沸エタノール中から引き上げて乾燥した。透明 電極表面をUV/O3 洗浄した後、真空蒸着装置の基板 ホルダーに固定して、槽内を1×10-4Pa以下まで減圧 した。

【0151】次いで減圧状態を保ったまま、N, N'-ジフェニルーN, N'ーピス [N-(4-メチルフェニ (4-r) - N - 7x = N - (4 - r) - 1 - 11'ーピフェニルー4,4'ージアミンを蒸着速度0. 2nm/sec で50nmの膜厚に蒸着し、ホール注入層とし

【0152】次いで、N, N, N', N'ーテトラキス (m-ピフェニル) -1, 1'-ピフェニル-4, 4' ージアミン(TPD)を蒸着速度 0. 2 nm/secで 2 0 nm の厚さに蒸着し、ホール輸送層とした。

【0153】さらに、減圧を保ったまま、下記構造の本 発明の化合物(例示化合物 I - 33)とトリス(8-キ ノリノラト) アルミニウム (Alq3) を、重量比を 2:100で、全体の蒸着速度0. 2nm/secとして70 nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送性発光層とした。

[0154] 【化17】



1-33

【0155】次いで、減圧状態を保ったまま、Mg·A g (重量比10:1) を蒸着速度0.2nm/secで200 nmの厚さに蒸着し、電子注入電極とし、保護電極として Alを100m蒸着し有機EL索子を得た。

【0156】この有機EL素子に直流電圧を印加し、初 期には10mA/cm² の電流密度で、駆動電圧が8.8V で、810cd/m² の発光が確認できた。このときの発光 極大波長 1 max = 5 7 0 nm、色度座標は (x 、y) = (0.53, 0.46) であった。

【0157】さらに、この素子に10mA/cm2の一定電 流を流して発光させながら、LCD用赤色フィルターを 輝度計に装着して測定したところ、輝度=150cd/ m² 、極大波長 l max = 6 2 0 nm、色度座標は(x. y) = (0.66,0.34) の赤色発光が確認でき た。なお、使用した赤色用フィルターは、波長590mm 以下を遮断し、波長600mでの透過率は30%であ

【0158】また、この索子に50mA/cm²の一定電流 を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は2700 時間以上の高寿命特性を示した。

【0159】<実施例2>実施例1において、電子注入 輸送・発光層にAl q3 と共に用いる化合物を、下記構 造の化合物(例示化合物 I-17)とした他は実施例1 と同様にして有機EL索子を得た。

[0160] 【化18】



I-17

【0161】この有機EL素子に直流電圧を印加したと 50 ころ、10mA/cm² の電流密度で、駆動電圧が8.6V

(31)

. . 59

で、820cd/m² の発光が確認できた。また、このときの発光極大波長 λ max = 575 mm、色度座標は (x、y) = (0.53, 0.46) であった。

【0162】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用いて同様の測定を行うと、輝度=155cd/ m^2 、極大波長 λ max =620nm、色度座標は(x, y) = (0.66, 0.34) の赤色発光が確認できた。

【0163】また、この素子に50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は2700時間以上の高寿命特性を示した。

【0164】<実施例3>実施例1において、電子注入 輸送・発光層にAlq3と共に用いる化合物を、下配構 造の化合物(例示化合物I-223)とした他は実施例 1と同様にして有機EL索子を得た。

[0165]

【化19】

【0166】この有機EL案子に直流電圧を印加したところ、 $10\,\text{mA/cm}^2$ の電流密度で、駆動電圧が9.0V で、 $850\,\text{cd/m}^2$ の発光が確認できた。また、このときの発光極大波長 $\lambda\,\text{max}=576\,\text{nm}$ 、色度座標は(x、y) = (0.53,0.46) であった。

【0167】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用いて同様の測定を行うと、輝度=165cd/m²、極大波長 lmax =620 nm、色度座標は(x, y)=(0.66,0.34)の赤色発光が確認できた。

【0168】また、この素子に50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は3000時間以上の高寿命特性を示した。

【0169】<実施例4>実施例1において、電子注入 輸送・発光層にAlq3と共に用いる化合物を、下配構 造の化合物(例示化合物I-273)とした他は実施例 1と同様にして有機EL素子を得た。

[0170]

【化20】

I-273

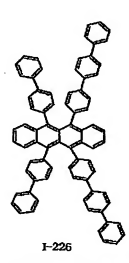
【0171】この有機EL素子に直流電圧を印加したところ、 10mA/cm^2 の電流密度で、駆動電圧が8.8Vで、 810cd/m^2 の発光が確認できた。また、このときの発光極大波長 λ max = 573nm、色度座標は(x、y)= (0.53,0.46) であった。

【0172】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用いて同様の測定を行うと、輝度=155cd/m²、極大波長 1 max = 620 nm、色度座標は(x,y)=(0.6 6,0.34)の赤色発光が確認できた。

【0173】また、この素子に50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は2700時間以上の高寿命特性を示した。

【0174】<実施例5>実施例1において、電子注入輸送・発光層にAlq3と共に用いる化合物を、下記構造の化合物(例示化合物I-226)とした他は実施例1と同様にして有機EL素子を得た。

[0175] 【化21】



【0176】この有機EL素子に直流電圧を印加したところ、 $10\,\text{mA/cm}^2$ の電流密度で、駆動電圧が8.7Vで、 $855\,\text{cd/m}^2$ の発光が確認できた。また、このときの発光極大波長 $\lambda\,\text{max}=575\,\text{nm}$ 、色度座標は(x、y)= (0.53,0.46) であった。

60 【0177】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用

(32)

.61

いて同様の測定を行うと、輝度= 162cd/m^2 、極大波長 $\lambda \max = 620 \text{nm}$ 、色度座標は(x, y) = (0.66, 0.34) の赤色発光が確認できた。

【0178】また、この素子に50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は3000時間以上の高寿命特性を示した。

【0179】<実施例6>実施例1において、電子注入 輸送・発光層にAlq3と共に用いる化合物を、下配構 造の化合物(例示化合物II-86)とした他は実施例1 と同様にして有機EL素子を得た。

[0180]

【化22】



II-86

【0181】この有機E L素子に直流電圧を印加したところ、 $10\,\text{mA/cm}^2$ の電流密度で、駆動電圧が9. 1V で、 $830\,\text{cd/m}^2$ の発光が確認できた。また、このときの発光極大波長 $\lambda\,\text{max}=575\,\text{nm}$ 、色度座標は(x、y) = (0.53, 0.46) であった。

【0182】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用いて同様の測定を行うと、輝度=157cd/ m^2 、極大波 ∞ 長 λ max =620 nm、色度座標は (x, y) = (0.66, 0.34) の赤色発光が確認できた。

【0183】また、この素子に50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は2700時間以上の高寿命特性を示した。

【0184】<実施例7>実施例1において、電子注入 輸送・発光層にA1q3と共に用いる化合物を、上配各 実施例で用いた例示化合物以外の表1~33の化合物を 用いて有機EL素子を得たところ、ほぼ同様の効果が得 られた。

【0185】<実施例8>実施例1において、ホール注入輸送層を蒸着する際に、TPDと下配構造の化合物 (I-33)を重量比で2:100の比率で蒸着し、Alq3は単層で蒸着した他は実施例1と同様にして有機 EL素子を得た。

[0186]

【化23】



【0187】この有機E L素子に直流電圧を印加したところ、 $10\,\text{mA/cm}^2$ の電流密度で、駆動電圧が5.7Vで、 $970\,\text{cd/m}^2$ の発光が確認できた。また、このときの発光極大波長 $\lambda\,\text{max}=560\,\text{nm}$ 、色度座標は(x、y)= (0.44,0.53) であった。

【0188】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用いて同様の測定を行うと、輝度=145cd/m²、極大波長 A max = 615 nm、色度座標は(x, y) = (0.6 1, 0.37) の赤色発光が確認できた。

【0189】また、この素子に50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は2000時間以上の高寿命特性を示した。

【0190】<実施例9>実施例8において、ホール注入輸送層を蒸着する際に、TPDとともに蒸着する化合物を下記構造の化合物(I-17)とした他は実施例8と同様にして有機EL素子を得た。

[0191]

【化24】



I-17

【0192】この有機EL素子に直流電圧を印加したところ、 10mA/cm^2 の電流密度で、駆動電圧が5.73 V で、 980cd/m^2 の発光が確認できた。また、このときの発光極大波長 λ max =565nm、色度座標は(x、y)=(0.45,0.53)であった。

【0193】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用いて同様の測定を行うと、輝度= 140 cd/m^2 、極大波長 λ max = 615 nm、色度座標は(x, y) = (0.62, 0.37)の赤色発光が確認できた。

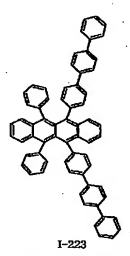
50 【0194】また、この素子に50mA/cm²の一定電流

(33)

を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は1700 時間以上の高寿命特性を示した。

【0195】<実施例10>実施例8において、ホール 注入輸送層を蒸着する際に、TPDとともに蒸着する化 合物を下記構造の化合物(I-223)とした他は実施 例8と同様にして有機EL素子を得た。

[0196] 【化25】



【0197】この有機EL素子に直流電圧を印加したと ころ、10mA/cm² の電流密度で、駆動電圧が5.65 V で、985cd/m² の発光が確認できた。また、このと きの発光極大波長 lmax = 565 nm、色度座標は (x、 y) = (0.44, 0.53) であった。

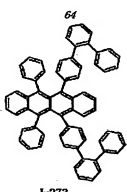
【0198】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用 いて同様の測定を行うと、輝度=145cd/m²、極大波 30 長 l max = 6 1 5 nm、色度座標は (x, y) = (0.6 2, 0.37) の赤色発光が確認できた。

【0199】また、この案子に50mA/cm² の一定電流 を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は2000 時間以上の高寿命特性を示した。

【0200】 < 実施例11> 実施例8において、ホール 注入輸送層を蒸着する際に、TPDとともに蒸着する化 合物を下記構造の化合物 (I-273) とした他は実施 例8と同様にして有機EL素子を得た。・

[0201]

【化26】



I-273

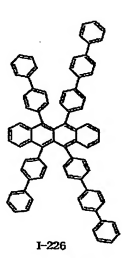
【0202】この有機EL素子に直流電圧を印加したと ころ、10mA/cm² の電流密度で、駆動電圧が5.65 V で、985cd/m² の発光が確認できた。また、このと きの発光極大波長 lmax = 565 nm、色度座標は (x、 y) = (0.44, 0.53) であった。

【0203】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用 いて同様の測定を行うと、輝度=145cd/m²、極大波 長 l max = 6 1 5 mm、色度座標は (x, y) = (0.6 20 2, 0.37) の赤色発光が確認できた。

【0204】また、この素子に50mA/cm2の一定電流 を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は2000 時間以上の高寿命特性を示した。

【0205】<実施例12>実施例8において、ホール 注入輸送層を蒸着する際に、TPDとともに蒸着する化 合物を下記構造の化合物(I-226)とした他は実施 例8と同様にして有機EL素子を得た。

[0206] 【化27】



【0207】この有機EL索子に直流電圧を印加したと ころ、10mA/cm2 の電流密度で、駆動電圧が5.75 V で、980cd/m² の発光が確認できた。また、このと きの発光極大波長 l max = 563 nm、色度座標は(x、 y) = (0.44, 0.53) であった。

【0208】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用

(34)

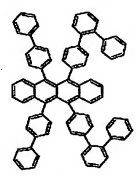
65

いて同様の測定を行うと、輝度= 140 cd/m^2 、極大波 長 λ max = 615 nm、色度座標は(x, y) = (0.61, 0.37) の赤色発光が確認できた。

【0209】また、この索子に50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は2000時間以上の高寿命特性を示した。

【0210】<実施例13>実施例8において、ホール 注入輸送層を蒸着する際に、TPDとともに蒸着する化 合物を下記構造の化合物(II-86)とした他は実施例 8と同様にして有機EL案子を得た。

[0211] [化28]



II-86

【0212】この有機E L素子に直流電圧を印加したところ、 $10\,\text{mA/cm}^2$ の電流密度で、駆動電圧が5. OVで、 $970\,\text{cd/m}^2$ の発光が確認できた。また、このときの発光極大波長 $\lambda\,\text{max}=563\,\text{nm}$ 、色度座標は(x、y)= (0.44,0.53) であった。

【0213】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用いて同様の測定を行うと、輝度=140cd/m²、極大波 30 長 2 max = 615 mm、色度座標は(x, y) = (0.6 1, 0.37) の赤色発光が確認できた。

【0214】また、この索子に50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は2000時間以上の高寿命特性を示した。

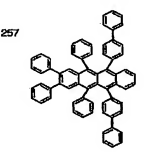
【0215】<実施例14>実施例10において、ホール注入輸送層を蒸着する際に、TPDとともに蒸着する 化合物を上記実施例10~13で用いた以外の例示化合物以外の表1~33の化合物を用いて有機EL素子を得たところ、ほぼ同様の効果が得られた。

【0216】<実施例15>実施例1と同様にホール注入層を形成した後、キャリアトラップ性の異なる下記構造の化合物2種と、N,N,N',N'ーテトラキス(mーピフェニル)ー1,1'ーピフェニルー4,4'ージアミン(TPD)を、重量比2:2:100で、蒸着速度0.2nm/secとし、40nmの厚さに蒸着して発光層とした。

【0217】 【化29】



[0218] [化30]



【0219】さらに、減圧を保ったまま、トリス (8-キノリノラト) アルミニウム (Alq3) を蒸着速度 0.2m/secとして30mの厚さに蒸着し、電子注入輸 送層とした。

【0220】次いで、実施例1と同様に、Mg·Ag (重量比10:1) 電子注入電極、およびAl保護電極 を成膜し、有機EL素子を得た。

【0221】この有機E L案子に直流電圧を印加したところ、 $10\,\text{mA/cm}^2$ の電流密度で、駆動電圧が9.2Vで、 $800\,\text{cd/m}^2$ の発光が確認できた。また、このときの発光極大波長 λ max = $580\,\text{rm}$ 、色度座標は(x、y)= (0.54,0.46) であった。

【0222】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用いて同様の測定を行うと、輝度=175cd/ m^2 、極大波長2 max =620 nm、色度座標は(x, y)=(0.66, 0.34)の赤色発光が確認できた。

 【0223】また、この素子に50mA/cm²の一定電流 を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は3000 時間以上と、極めて優れた高寿命特性を示した。

【0224】<実施例16>実施例1と同様にホール注入層を形成した後、キャリアトラップ性の異なる下記構造の化合物2種と、N,N,N',N'ーテトラキス(mービフェニル)ー1,1'ービフェニルー4,4'ージアミン(TPD)を、重量比2:2:100で、蒸着速度0.2m/secとし、40mの厚さに蒸着して発光層とした。

60 [0225]

(35)

【化31】

67

[0226]

5,12-ピスピフェニリルナフタセン

【0227】さらに、減圧を保ったまま、トリス(8-キノリノラト)アルミニウム(Alq3)を蒸着速度 0.2nm/secとして30nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。

【0228】次いで、実施例1と同様に、Mg・Ag (重量比10:1)電子注入電極、およびA1保護電極 を成膜し、有機EL素子を得た。

【0229】この有機EL素子に直流電圧を印加したところ、 10mA/cm^2 の電流密度で、駆動電圧が9.2V で、 850cd/m^2 の発光が確認できた。また、このときの発光極大波長 λ max = 558nm、色度座標は(x、y) = (0.54, 0.46) であった。

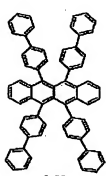
【0230】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用いて同様の測定を行うと、輝度=165 cd/m 2 、極大波長 λ max=620nm、色度座標は(x,y)=(0.6 406,0.34)の赤色発光が確認できた。

【0231】また、この素子に50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は3000時間以上と、極めて優れた高寿命特性を示した。

【0232】<実施例17>実施例1と同様にホール注入層を形成した後、キャリアトラップ性の異なる下記構造の化合物(I-33)と、9,9',10,10'ーテトラー2ーピフェニリル)-2,2'ジアントラセン(DPA)を、重量比2:100で、蒸着速度0.2mm/secとし、40mmの厚さに蒸着して発光層とした。

[0233]

【化33】



68

I-33

【0234】さらに、減圧を保ったまま、トリス(8-キノリノラト)アルミニウム(Alq3)を蒸着速度 0.2nm/secとして15nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。その他は、実施例1と同様にして有機EL 素子を得た。

【0235】この有機EL素子に直流電圧を印加したと 20 ころ、10mA/cm²の電流密度で、駆動電圧が7.7V で、1300cd/m²の発光が確認できた。また、このと きの発光極大波長λmax = 570nm、色度座標は(x、 y) = (0.53,0.46)であった。

【0236】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用いて同様の測定を行うと、輝度=235cd/ m^2 、極大波長1max =620nm、色度座標は(x, y) = (0.66, 0.34)の赤色発光が確認できた。

【0237】また、この素子に50mA/cm²の一定電流 を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は1300 時間以上の高寿命特性を示した。

【0238】<実施例18>実施例1と同様にホール注入層を形成した後、キャリアトラップ性の異なる下記構造の化合物(I-223)と、9,9',10,10'ーテトラー2ーピフェニリル)-2,2'ジアントラセン(DPA)を、重量比2:100で、蒸着速度0.2 nm/secとし、40nmの厚さに蒸着して発光層とした。

[0239]

【化34】

70

特開2000-26337 (P2000-26337A)

(36)

[0240] [化35]

MART : DPA

9,9',10,10'ーテトラ (2ーピフェニリル) -2,2'ージアントラセン

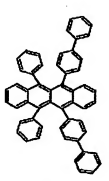
【0241】さらに、減圧を保ったまま、トリス(8ーキノリノラト)アルミニウム(Alq3)を蒸着速度 0.2nm/secとして15nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。その他は、実施例1と同様にして有機EL索子を得た。

【0242】この有機EL素子に直流電圧を印加したと 30 ころ、 $10\,\text{mA/cm}^2$ の電流密度で、駆動電圧が7.8Vで、 $1250\,\text{cd/m}^2$ の発光が確認できた。また、このときの発光極大波長 $2\,\text{max}=576\,\text{nm}$ 、色度座標は(x、y) = (0.53,0.46) であった。

【0243】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用いて同様の測定を行うと、輝度=230cd/ m^2 、極大波長 λ max =620mm、色度座標は(x, y)=(0.66, 0.34)の赤色発光が確認できた。

【0244】また、この素子に50mA/cm²の一定電流 を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は1300 40 時間以上の高寿命特性を示した。

【0245】<実施例19>実施例1において、ホール 注入輸送層を蒸着する際に、TPDとともに蒸着する化 合物を下記構造の化合物とし、蒸着速度100:2とし てホール注入輸送層を得た。 [0246] [化36]

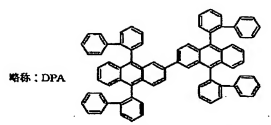


【0247】ホール往入層を形成した後、キャリアトラップ性の異なる下記構造の化合物DPAと4、4'ービス(NーフェニルーN-1ーナフチル)アミノスチルベン)を、重量比100:2で、蒸着速度0.2nm/secとし、40nmの厚さに蒸着して発光層とした。

[0248]

(37)

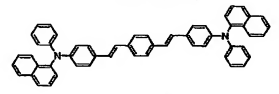
71



9,9',10,10'ーテトラ (2ーピフェニリル) -2,2'ージアントラセン

[0249]

10【化38】



4,4'-ビス (N-フェニル-N-1-ナフチル) アミノ-スチルベン)

【0250】さらに、減圧を保ったまま、トリス (8-キノリノラト) アルミニウム (Alq3) を蒸着速度 0.2nm/secとして20nmの厚さに蒸着し、電子注入輸 送層とした。その他は、実施例1と同様にして有機EL 索子を得た。

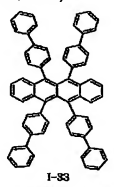
【0251】この有機EL案子に直流電圧を印加したところ、 10mA/cm^2 の電流密度で、駆動電圧が7.1Vで、 750cd/m^2 の発光が確認できた。また、このときの色度座標は (x,y)=(0.34,0.42) であった。

【0252】また、この素子に50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は400時間以上の特性を示した。

【0253】<実施例20>実施例1において、ホール 注入輸送層を蒸着する際に、TPDとともに蒸着する化 合物を下記構造の化合物(I-33)とし、蒸着速度1 00:2としてホール注入輸送層を得た。

[0254]

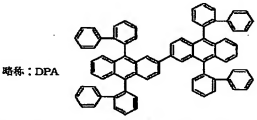
【化39】



【0255】ホール注入層を形成した後、キャリアトラップ性の異なる下記構造の化合物DPAと4, 4'ーピス(NーフェニルーN-1ーナフチル) アミノスチルペン) を、重量比100:2で、蒸着速度0.2nm/secとし、40nmの厚さに蒸着して発光層とした。

[0256]

【化40】



9,9',10,10'~テトラ (2~ピフェニリル) -2,2'-ジアントラセン

[0257]

【化41】

(38)

73

4.4'-ピス (N-フェニル-N-1-ナフチル) アミノースチルベン)

【0258】さらに、減圧を保ったまま、トリス(8-キノリノラト) アルミニウム (Alq3) を蒸着速度 送層とした。その他は、実施例1と同様にして有機EL 素子を得た。

【0259】この有機EL素子に直流電圧を印加したと ころ、10mA/cm² の電流密度で、駆動電圧が7.3V で、 $1000 \, \text{cd/m}^2$ の発光が確認できた。また、このと きの色度座標は (x、y) = (0.33,0.41) で あった。

【0260】また、この素子に50mA/cm2の一定電流 を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は500時 間以上の特性を示した。

【0261】<実施例21>実施例1において、ホール 注入輸送層を蒸着する際に、TPDとともに蒸着する化 合物を下記構造の化合物(I-223)とし、蒸着速度 100:2としてホール注入輸送層を得た。

[0262]

【化42】

【0263】ホール注入層を形成した後、キャリアトラ ップ性の異なる下記構造の化合物DPAと4, 4'ービ 0. 2 nm/secとして 2 0 nmの厚さに蒸着し、電子注入輪 10 ス (N-フェニル-N-1-ナフチル) アミノスチルベ ン) を、重量比100:2で、蒸着速度0.2nm/secと し、40mmの厚さに蒸着して発光層とした。

> [0264] (化43]

I-223

略称:DPA

9,9',10,10'ーテトラ (2ーピフェニリル) -2,2'ージアントラセン

76

特開2000-26337 (P2000-26337A)

(39)

[0265]

* * [ft.4.4]

44'-ビス (N-フェニル-N-1-ナフチル) アミノースチルペン)

【0266】 さらに、滅圧を保ったまま、トリス(8-キノリノラト)アルミニウム($A l q^3$)を蒸着速度 0. 2nm/secとして20nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。その他は、実施例1と同様にして有機EL素子を得た。

.75

【0267】この有機EL素子に直流電圧を印加したところ、 $10\,\text{mA/cm}^2$ の電流密度で、駆動電圧が7. $3\,\text{V}$ で、 $900\,\text{cd/m}^2$ の発光が確認できた。また、このときの色度座標は $(x\,x\,y)=(0.34,0.41)$ であった。

【0268】また、この素子に50mA/cm²の一定電流 を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は500時 ∞ 間以上の特性を示した。

【0269】 < 比較例1>実施例1において、電子注入 輸送・発光層にAlq3 と共に用いる化合物を、下記構 造のルプレンとした他は実施例1と同様にして有機EL 素子を得た。

[0270] 【化45】

比較例



【0271】この有機EL案子に直流電圧を印加したところ、 $10\,\text{mA/cm}^2$ の電流密度で、駆動電圧が9.0Vで、 $700\,\text{cd/m}^2$ の発光が確認できた。また、このときの発光極大波長 $\lambda\,\text{max}=558\,\text{nm}$ 、色度座標は(x、y)= (0.48,0.51) であった。

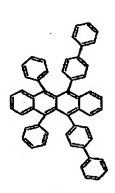
【0272】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用いて同様の測定を行うと、輝度=90 cd/ m^2 、極大波長 40 λ max = 620 nm、色度座標は (x, y) = (0.65, 0.35) の赤色発光が確認できた。

【0273】また、この素子に50mA/cm²の一定電流 を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は1500 時間未満であった。

【0274】<比較例2>実施例1において、電子注入 輸送・発光層にAlq3と共に用いる化合物を、下記構 造の化合物とした他は実施例1と同様にして有機EL索 子を得た。

[0275]

【化46】



【0276】この有機EL案子に直流電圧を印加したところ、 $10\,\text{mA/cm}^2$ の電流密度で、駆動電圧が9.0Vで、 $800\,\text{cd/m}^2$ の発光が確認できた。また、このときの発光極大波長 $2\,\text{max}=572\,\text{nm}$ 、色度座標は(x、y)= (0.53,0.46) であった。

【0277】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用いて同様の測定を行うと、輝度=153cd/ m^2 、極大波長 λ max =620nm、色度座標は(x, y) = (0.66, 0.34) の赤色発光が確認できた。

30 【0278】また、この素子に50mA/cm²の一定電流 を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は2500 時間以上であった。

【0279】<比較例3>実施例8において、ホール注入輸送層を蒸着する際に、TPDとともに蒸着する化合物を、下配構造のルブレンとした他は実施例8と同様にして有機EL素子を得た。

【0280】 【化47】

比较例



【0281】この有機EL素子に直流電圧を印加したところ、 10mA/cm^2 の電流密度で、駆動電圧が5.46 Vで、 788cd/m^2 の発光が確認できた。また、このときの発光極大波長2max=553nm、色度座標は(x,y)=(0.43,0.54) であった。

50 【0282】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用

(40)

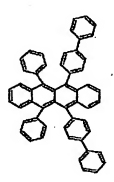
77

いて同様の測定を行うと、輝度= 80 cd/m^2 、極大波長 $\lambda_{\text{max}} = 612 \text{ nm}$ 、色度座標は(x, y) = (0.59, 0.39) の赤色発光が確認できた。

【0283】また、この素子に50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は900時間未満であった。

【0284】<比較例4>実施例8において、ホール注 入輸送層を蒸着する際に、TPDとともに蒸着する化合 物を、下記構造の化合物とした他は実施例8と同様にし て有機EL素子を得た。

[0285]



78

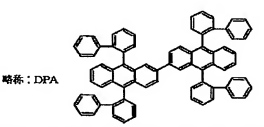
【0286】この有機EL案子に直流電圧を印加したところ、 $10\,\text{mA/cm}^2$ の電流密度で、駆動電圧が5.77 Vで、 $974\,\text{cd/m}^2$ の発光が確認できた。また、このときの発光極大波長 $\lambda\,\text{max}=563\,\text{nm}$ 、色度座標は $\{x,y\}=\{0.44,0.53\}$ であった。

【0287】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用いて同様の測定を行うと、輝度=140cd/ m^2 、極大波長 λ max =615nm、色度座標は(x, y) = (0.61, 0.37)の赤色発光が確認できた。

 【0288】また、この素子に50mA/cm²の一定電流 を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は1700 時間以上であった。

【0289】 <比較例5>実施例1と同様にホール注入層を形成した後、キャリアトラップ性の異なるルプレンと、下記構造の9,9',10,10'ーテトラー2ーピフェニリル)ー2,2'ジアントラセン(DPA)を、重量比2:100で、蒸着速度0.2m/secとし、40mの厚さに蒸着して発光層とした。

【0290】 【化49】



9,9',10,10'ーテトラ (2ーピフェニリル) -2,2ージアントラセン

【0291】さらに、 対圧を保ったまま、トリス (8-キノリノラト) アルミニウム (Alq3) を蒸着速度 0.2 m/secとして15 nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。その他は、実施例1と同様にして有機EL 素子を得た。

【0292】この有機EL素子に直流電圧を印加したところ、 $10\,\text{mA/cm}^2$ の電流密度で、駆動電圧が7. 3Vで、 $850\,\text{cd/m}^2$ の発光が確認できた。また、このとき 40の発光極大波長 $\lambda\,\text{max}=558\,\text{nm}$ 、色度座標は(x、y) = (0.48,0.51) であった。

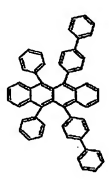
【0293】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用いて同様の測定を行うと、輝度=160cd/ m^2 、極大波長 λ max =620nm、色度座標は(x, y)=(0.65, 0.35)の赤色発光が確認できた。

【0294】また、この素子に50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は500時間以下であった。

【0295】 <比較例6>実施例1と同様にホール注入 50

層を形成した後、キャリアトラップ性の異なる下記構造の化合物と、9,9',10,10'ーテトラー2ーピフェニリル)ー2,2'ジアントラセン(DPA)を、重量比2:100で、蒸着速度0.2m/secとし、40mmの厚さに蒸着して発光層とした。

[0296] [化50]



(41)

79

【0297】さらに、減圧を保ったまま、トリス(8-キノリノラト)アルミニウム(Alq3)を蒸着速度 0.2nm/secとして15nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。その他は、実施例1と同様にして有機EL 素子を得た。

【0298】この有機EL素子に直流電圧を印加したところ、 $10\,\text{mA/cm}^2$ の電流密度で、駆動電圧が $7.5\,\text{V}$ で、 $1200\,\text{cd/m}^2$ の発光が確認できた。また、このときの発光極大波長 $1\,\text{max}=572\,\text{rm}$ 、色度座標は(x,y)=(0.54,0.46) であった。

【0299】また、実施例1と同じ赤色フィルターを用いて同様の測定を行うと、輝度=230cd/ m^2 、極大波長 λ max=620nm、色度座標は(x,y)=(0.66,0.34)の赤色発光が確認できた。

【0300】また、この索子に50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は1000時間以上であった。

【0301】 <比較例7>実施例1において、ホール注*

*入輸送層を蒸着する際に、TPDとともに蒸着する化合物を下配構造のルプレンとし、蒸着速度100:2としてホール注入輸送層を得た。

80

[0302]

【化51】

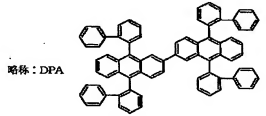
比較例



【0303】ホール注入層を形成した後、キャリアトラップ性の異なる下記構造の化合物DPAと4, 4'ービス(NーフェニルーN-1ーナフチル) アミノスチルペン) を、重量比100:2で、蒸着速度0.2nm/secとし、40nmの厚さに蒸着して発光層とした。

[0304]

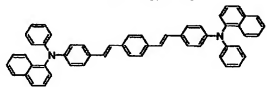
【化52】



9.9',10,10'ーテトラ (2ーピフェニリル) -2.2'ージアントラセン

[0305]

※ ※ 【化53】



44'-ビス (N-フェニル-N-1-ナフチル) アミノ-スチルペン)

【0306】さらに、減圧を保ったまま、トリス(8-キノリノラト)アルミニウム(Alq3)を蒸着速度 0.2nm/secとして20nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。その他は、実施例1と同様にして有機EL索子を得た。

【0307】この有機EL素子に直流電圧を印加したところ、 10mA/cm^2 の電流密度で、駆動電圧が7.1Vで、 750cd/m^2 の発光が確認できた。また、このときの色度座標は (x,y)=(0.34,0.42) であった

【0308】また、この案子に50mA/cm²の一定電流を流し、連続発光させたところ輝度半減時間は200時間以下であった。

[0309]

【発明の効果】以上のように本発明によれば、十分な輝 50 を示した図である。

度の発光、特に長波長における発光が得られ、かつ良好な発光性能が長期にわたって持続する耐久性に優れた有機EL素子用化合物および有機EL素子を提供することができる。

40 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の有機EL索子の基本構成を示す概略断 面図である。

【図2】本発明の化合物 I - 85の質量分析スペクトルを示した図である。

【図3】本発明の化合物 I -85の¹H-NMRスペク トルを示した図である。

【図4】本発明の化合物 I - 85 の赤外吸収スペクトルを示した図である。

【図5】本発明の化合物IIー40の質量分析スペクトルを示した図である。

82

特開2000-26337 (P2000-26337A)

(42)

8

【図6】本発明の化合物II-40の¹H-NMRスペクトルを示した図である。

【図7】本発明の化合物II-40の赤外吸収スペクトルを示した図である。

【図8】本発明の化合物III-38の質量分析スペクトルを示した図である。

【図9】本発明の化合物III-38の¹H-NMRスペクトルを示した図である。

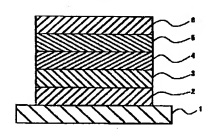
【図10】本発明の化合物III-38の赤外吸収スペク

.

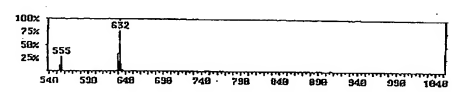
トルを示した図である。 【符号の説明】

- 1 基板
- 2 ホール注入電極
- 3 ホール注入輸送層
- 4 発光層·
- 5 電子注入輸送層
 - 電子注入電極

【図1】

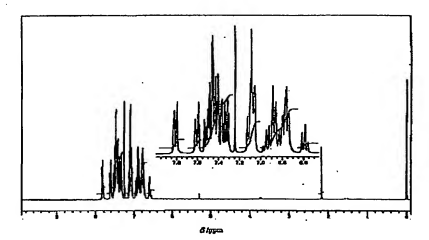


【図2】



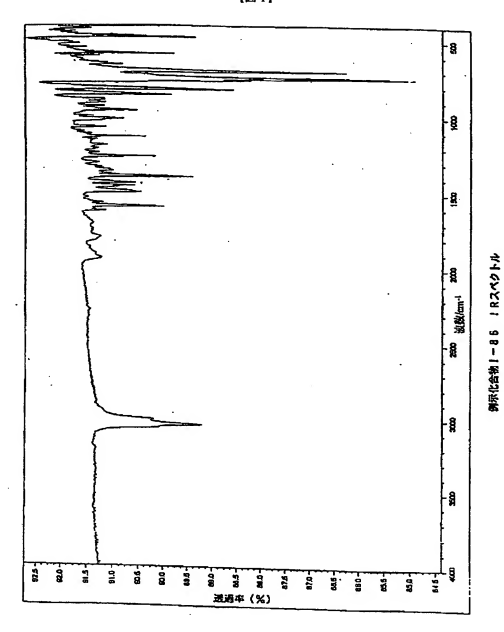
保急化会物1~86 MSスペクトル

【図3】



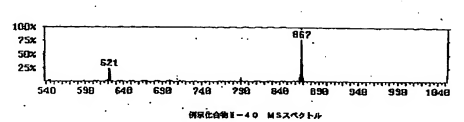
(43)

[図4]

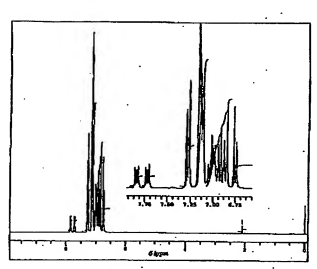


(44)

【図5】

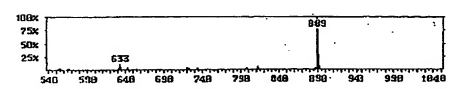


【図6】



関本化会報3-40 NMRスペクトル

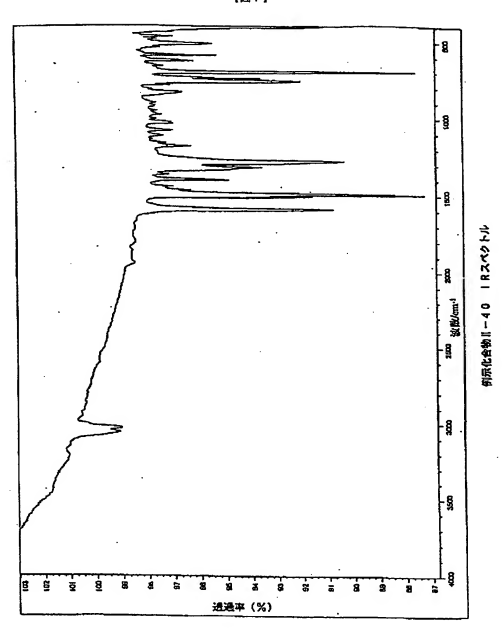
[図8]



例承任会物第一88 MSスペクトル

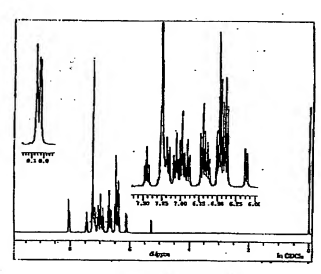
(45)

【図7】



(46)

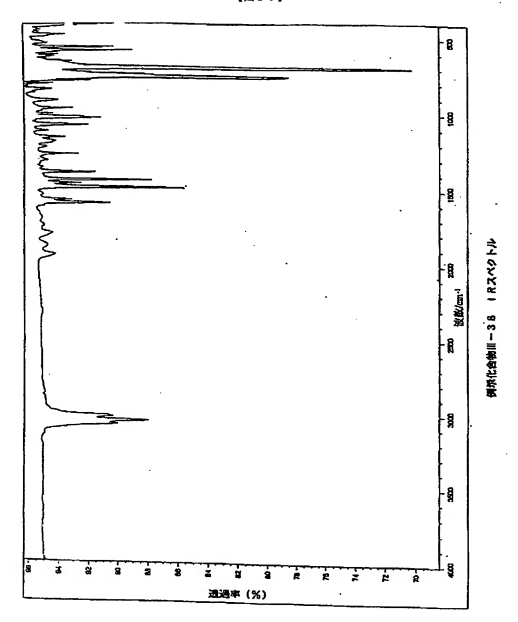
【図9】



製造化の物製ー38 料料をスペクトが

(47)

[図10]



フロントページの続き			
(51) Int. Cl. 7	識別記号	FI.	テーマコード(参考)
C 0 7 D 239/72		C O 7 D 239/72	
311/16	•	311/16	
311/18		311/18	
C O O K 11/06	610	C 0 9 K 11/06	610

(48)

615 615 620 620 635 635 645 645 650 650 H05B 33/14 В

H05B 33/14

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked: ☐ BLACK BORDERS ☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES ☐ FADED TEXT OR DRAWING ☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT ☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.